(12)特許協力条約に基づいて公開された国際出願

(19) 世界知的所有権機関 国際事務局



(43) 国際公開日 2004 年3 月4 日 (04.03.2004)

PCT

(10) 国際公開番号 WO 2004/018491 A1

(51) 国際特許分類⁷: **C07H 17/02**, A61K 31/7056, 31/10, 31/205, 31/37, 31/4166, 31/7072, 31/737, 38/00, 38/26, 38/27, 38/28, 45/00, A61P 3/04, 3/06, 3/10, 5/48, 7/10, 9/04, 9/10, 9/12, 19/06, 43/00

(21) 国際出願番号:

PCT/JP2003/010551

(22) 国際出願日:

2003年8月21日(21.08.2003)

(25) 国際出願の言語:

日本語

(26) 国際公開の言語:

日本語

(30) 優先権データ:

特願2002-244381 特願2002-324076 2002年8月23日(23.08.2002) JP 2002年11月7日(07.11.2002) JP

(71) 出願人 (米国を除く全ての指定国について): キッセ イ薬品工業株式会社 (KISSEI PHARMACEUTICAL CO., LTD.) [JP/JP]; 〒399-8710 長野県 松本市 芳野 1 9番 4 8号 Nagano (JP).

(72) 発明者; および

(75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 伏見 信彦 (FUSHIMI,Nobuhiko) [JP/JP]; 〒399-8304 長野県 南安曇郡 穂高町大字柏原 4 3 6 5 - 1 キッセイ薬品工業株式会社 中央研究所内 Nagano (JP). 清水 和夫 (SHIMIZU,Kazuo) [JP/JP]; 〒399-8304 長野県 南安曇郡 穂高町大字柏原 4 3 6 5 - 1 キッセイ薬品工業株式会社 中央研究所内 Nagano (JP). 米窪 協(YONEKUBO,Shigeru) [JP/JP]; 〒399-8304 長野県 南安曇郡 穂高町大字柏原 4 3 6 5 - 1 キッセイ薬品工業株式会社 中央研究所内 Nagano (JP). 寺西 弘孝 (TERANISHI,Hirotaka) [JP/JP]; 〒399-8304 長野県南安曇郡 穂高町大字柏原 4 3 6 5 - 1 キッセイ薬品工業株式会社 中央研究所内 Nagano (JP). 戸前 昌樹 (TOMAE,Masaki) [JP/JP]; 〒399-8304 長野県 南安曇郡 穂高町大字柏原 4 3 6 5 - 1 キッセイ薬品工

/続葉有/

(54) Title: PYRAZOLE DERIVATIVES, MEDICINAL COMPOSITION CONTAINING THE SAME, MEDICINAL USE THEREOF, AND INTERMEDIATE FOR PRODUCTION THEREOF

(54) 発明の名称: ピラゾール誘導体、それを含有する医薬組成物、その医薬用途及びその製造中間体

(57) Abstract: A pyrazole derivative represented by the general formula (I) [wherein R¹ is H, optionally substituted C₁₋₆ alkyl, etc.; either of O and T is the group of the formula (II) or the formula (III) and the other is optionally substituted $C_{1.6}$ alkyl, etc.; R^2 is H, halogeno, OH, optionally substituted C₁₋₆ alkyl, etc.; X is a single bond, O, or S; Y is optionally substituted C₁₋₆ alkylene, etc.; Z is -RB, -CORC, etc. (RB is optionally substituted C1-6 alkyl, etc.; and R^C is optionally substituted C₁₋₆ alkyl, etc.); R⁴ is H, optionally substituted C₁₋₆ alkyl, etc.; and R³, R⁵, and R⁶ each is H, halogeno, etc.], a pharmacologically acceptable salt of the derivative, or a prodrug of either. They have excellent human SGLT1 inhibitory activity and are useful as a preventive or therapeutic agent for diseases attributable to hyperglycemia such as diabetes, impaired glucose tolerance, fasting blood sugar abnormality, complications of diabetes, and obesity and for diseases attributable to an increased blood galactose level such as galactosemia.

[続葉有]

(57) 要約:

本発明は、優れたヒトSGLT1活性阻害作用を発現し、糖尿病、耐糖能異常、空腹時血糖異常、糖尿病性合併症、肥満症等の高血糖症に起因する疾患やガラクトース血症等の血中ガラクトース値の上昇に起因する疾患の予防又は治療薬として有用な、一般式

(式中の R^1 はH、置換可 C_{1-6} アルキル基等であり;Q及びTは一方が式

または式

であり、他方が置換可 C_{1-6} アルキル基等であり; R^{1} はH、ハロゲン原子、OH、置換可 C_{1-6} アルキル基等であり;Xは単結合、OXはSであり;Yは置換可 C_{1-6} アルキレン基等であり;Zは $-R^{8}$ 、 $-COR^{6}$ 等(R^{8} は置換可 C_{1-6} アルキル基等であり; R^{6} は置換可 C_{1-6} アルキル基等であり; R^{6} は置換可 C_{1-6} アルキル基等であり; R^{8} 、 R^{5} 及び R^{6} はH、ハロゲン原子等である)で表されるピラゾール誘導体またはその薬理学的に許容される塩、或いはそれらのプロドラッグ、それを含有する医薬組成物及びその医薬用途、並びにその製造中間体を提供するものである。

業株式会社 中央研究所内 Nagano (JP). 伊佐治 正幸 (ISAJI,Masayuki) [JP/JP]; 〒399-8304 長野県 南安曇郡 穂高町大字柏原 4 3 6 5-1 キッセイ薬品工業株式会社 中央研究所内 Nagano (JP).

(81) 指定国 (国内): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.

(84) 指定国 (広域): ARIPO 特許 (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), ユーラシア特許 (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ特許 (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI 特許 (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

添付公開書類:

一 国際調査報告書

2文字コード及び他の略語については、定期発行される 各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語 のガイダンスノート」を参照。

明細書

ピラゾール誘導体、それを含有する医薬組成物、その医薬用途 及びその製造中間体

5

技術分野

本発明は、医薬品として有用なピラゾール誘導体またはその薬理学的に許容される塩、或いはそれらのプロドラッグ、それを含有する医薬組成物、及びその医薬用途、並びにその製造中間体に関するものである。

10 さらに詳しく述べれば、本発明は、糖尿病、耐糖能異常、空腹時血糖異常、糖尿病性合併症又は肥満症等の高血糖症に起因する疾患やガラクトース血症等の血中ガラクトース値の上昇に起因する疾患の予防又は治療薬として有用な、ヒトSGLT1活性阻害作用を有するピラゾール誘導体またはその薬理学的に許容される塩、或いはそれらのプロドラッグ、それを含有する医薬組成物、及びその医薬用途、並びにその製造中間体に関するものである。

背景技術

20

25

糖尿病は食生活の変化や運動不足を背景とした生活習慣病の一つである。それ故、糖尿病患者には食事療法や運動療法が実施されているが、充分なコントロールや継続的実施が困難な場合、薬物療法が併用されている。また、糖尿病の治療により慢性合併症の発症や進展を阻止するためには、長期に亘る厳格な血糖コントロールが必要であることが大規模臨床試験により確認されている(下記文献1及び2参照)。更には、耐糖能異常や大血管障害に関する多くの疫学研究は、糖尿病に加え、境界型である耐糖能異常も大血管障害のリスク因子であることを示しており、食後高血糖是正の必要性が着目されている(下記文献3参照)。

現在、近年の糖尿病患者数の急増を背景に糖尿病治療薬として種々の薬剤が 開発されており、特に、食後高血糖改善のためには小腸における糖質の消化・

10

15

吸収を遅延させる α - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0 - 0

一方、糖質の吸収を司る小腸には、SGLT1 (ナトリウム依存性グルコース輸送担体1)が存在することが知られている。また、ヒトSGLT1の先天的異常による機能不全の患者ではグルコース及びガラクトースの吸収が不良となることが報告されており(下記文献6~8参照)、SGLT1はグルコースとガラクトースの吸収に関与することが確認されている(下記文献9及び10参照)。

更に、OLETFラットやストレプトゾトシン誘発糖尿病ラットにおいてS GLT1のmRNAや蛋白が増加し、グルコース等の吸収が亢進していることが確認されている(下記文献11及び12参照)。また、糖尿病患者は、一般的に糖質の消化・吸収が亢進しており、例えば、ヒト小腸において、SGLT 1のmRNAや蛋白が高発現していることが確認されている(下記文献13参照)。

20 それ故、ヒトSGLT1を阻害することにより小腸でのグルコース等の糖質吸収を阻害して血糖値の上昇を抑制することができ、特には、上記作用機作に基づき糖質吸収を遅延させて食後高血糖の是正が可能であると考えられる。また、糖尿病患者における糖質吸収の亢進は、小腸におけるSGLT1の増加に起因していると予想されることから、糖尿病の予防治療には強力なヒトSGLT1活性阻害作用を有する薬剤の早期開発が待望される。

文献1: The Diabetes Control and Complications Trial Research Group, 「N. Engl. J. Med. 」,1993年9月,第329巻,第14号,p. 977-986;

文献 2:UK Prospective Diabetes Study Group, 「 ランセット (Lancet) 」, 1998年9月, 第352巻, 第9131号, p. 837-853;

文献 3: 富永真琴, 「内分泌・糖尿病科」, 2001年11月, 第13巻, 第5号, p. 534-542;

文献4: Jean-Louis Chiasson、外5名, 「ランセット (Lancet) 」, 2002年6月, 第359巻, 第9323号, p. 2072-2077;

文献 5: 小高裕之、外 3名, 「日本栄養・食糧学会誌 」, 1992年, 第45巻, 第1号, p. 27-31;

文献 6: 馬場忠雄、外1名、「別冊日本臨床 領域別症候群シリーズ」、

10 1998年, 第19号, p. 552-554:

文献7: 笠原道弘、外2名, 「最新医学」, 1996年1月, 第51巻, 第1号, p. 84-90;

文献8:土屋友房、外1名, 「日本臨牀」, 1997年8月, 第55巻, 第8号, p. 2131-2139;

15 文献 9:金井好克, 「 腎と透析 」, 1998年12月, 第45巻, 臨時増 刊号, p. 232-237;

文献10:E.Turk、外4名, 「ネイチャー (Nature) 」, 1991年3月, 第350巻, p. 354-356;

文献11:Y. Fujita、外5名, 「Diabetologia」, 1998年, 第41巻, p. 1459-1466;

文献 12: J. Dyer、外 5名, 「Biochem. Soc. Trans.」, 1997年, 第25巻, p. 4795;

文献 13: J. Dyer、外 4名, 「Am. J. Physiol.」, 2002年2月, 第282巻, 第2号, p. G241-G248

発明の開示

20

25

本発明者らは、ヒトSGLT1活性阻害作用を発現する化合物を見出すべく 鋭意検討した結果、下記一般式(I)で表されるある種のピラゾール誘導体が、 下記の如く小腸においてヒトSGLT1阻害活性を示し、優れた血糖値の上昇 抑制作用を発揮するという知見を得、本発明を成すに至った。

本発明は、ヒトSGLT1活性阻害作用を発現し、小腸でのグルコース等の 糖質吸収を阻害することにより、優れた血糖値の上昇抑制作用を発現する、新 規なピラゾール誘導体またはその薬理学的に許容される塩、或いはそれらのプ ロドラッグを提供するものであり、また、それを含有する医薬組成物及びその 医薬用途、並びにその製造中間体を提供するものである。

即ち、本発明は、

(1) 一般式

〔式中、

10

15

20

5

 R^1 は水素原子、 C_{1-6} アルキル基、 C_{2-6} アルケニル基、ヒドロキシ(C_{2-6} アルキル)基、 C_{3-7} シクロアルキル基、 C_{3-7} シクロアルキル)基、置換基としてハロゲン原子、水酸基、アミノ基、 C_{1-6} アルキル基および C_{1-6} アルコキシ基から選択される同種または異種の基を $1\sim3$ 個有していてもよいアリール基、または環置換基としてハロゲン原子、水酸基、アミノ基、 C_{1-6} アルキル基および C_{1-6} アルコキシ基から選択される同種または異種の基を $1\sim3$ 個有していてもよいアリールした。アルコキシ基から選択される同種または異種の基を $1\sim3$ 個有していてもよいアリール(C_{1-6} アルキル)基であり;

QおよびTはどちらか一方が式

または式

5

10

15

25

で表される基であり、他方が C_{1-6} アルキル基、ハロ(C_{1-6} アルキル)基、 C_{1-6} アルコキシ(C_{1-6} アルキル)基または C_{3-7} シクロアルキル基であり;

 R^2 は水素原子、ハロゲン原子、水酸基、 C_{1-6} アルキル基、 C_{1-6} アルコキシ基、 C_{1-6} アルキルチオ基、ハロ(C_{1-6} アルキル)基、ハロ(C_{1-6} アルコキシ)基、 C_{1-6} アルコキシ)基、 C_{1-6} アルコキシ)基、 C_{1-6} アルコキシ)基、 C_{1-6} アルコキシ)基、 C_{1-6} アルコキシ)基、 C_{2-7} シクロアルキル(C_{2-6} アルコキシ)基、または $-A-R^A$ 〔式中のAは単結合、酸素原子、メチレン基、エチレン基、 $-OCH_2$ ーまたは $-CH_2O-$ であり; R^A は C_{3-7} シクロアルキル基、 C_{2-6} ヘテロシクロアルキル基、置換基としてハロゲン原子、水酸基、アミノ基、 C_{1-6} アルキル基、 C_{1-6} アルキル基、 C_{2-6} アルケニルオキシ基、ハロ(C_{1-6} アルキル)基、ヒドロキシ(C_{1-6} アルキル)基、カルボキシ基、 C_{2-7} アルコキシカルボニル基、シアノ基およびニトロ基から選択される同種または異種の基を $1\sim3$ 個有していてもよいアリール基、または置換基としてハロゲン原子および C_{1-6} アルキル基から選択される基を有していてもよいヘテロアリール基である)であり:

Xは単結合、酸素原子または硫黄原子であり:

Yは水酸基で置換されていてもよい C_{1-6} アルキレン基、または C_{2-6} アルケニレン基であり;

Zは $-R^B$ 、 $-COR^C$ 、 $-SO_2R^C$ 、 $-CON(R^D)R^B$ 、 $-SO_2NHR^B$ また 20 は-C($=NR^C$)N(R^B) R^C であり;

 R^c は置換基としてハロゲン原子、水酸基、アミノ基、 C_{1-6} アルキルスルホニルアミノ基、 C_{1-6} アルキル基および C_{1-6} アルコキシ基から選択される同種または異種の基を $1\sim3$ 個有していてもよいアリール基、置換基としてハロゲン原子、アミノ基および C_{1-6} アルキル基から選択される基を有していてもよいヘテロアリール基または下記の置換基群(i)から選択される同種または異種の基を1

~5個有していてもよい C_{1-6} アルキル基であり;

R⁴、R⁸、R⁹、R⁹およびR⁹は同一でも異なっていてもよく、それぞれ、水素 原子、置換基としてハロゲン原子、水酸基、アミノ基、C₁₋₆アルキルスルホニル アミノ基、C」・アルキル基およびC」・アルコキシ基から選択される同種または異 種の基を1~3個有していてもよいアリール基、置換基としてハロゲン原子、 5 アミノ基およびC」。アルキル基から選択される基を有していてもよいヘテロア リール基または下記の置換基群 (i) から選択される同種または異種の基を 1 ~5個有していてもよいC₁₋₆アルキル基であるか、R⁴およびR^Bは両者が結合し て隣接する窒素原子と共に、置換基として水酸基、カルバモイル基、C1-6アルキ ル基、オキソ基、カルバモイル (C₁₋₆アルキル) 基、ヒドロキシ (C₁₋₆アルキル) 10 基およびC₁₋₆アルキルスルホニルアミノ(C₁₋₆アルキル)基から選択される基を 有していてもよいCュー環状アミノ基を形成するか、或いはRロおよびRロは両者が 結合して隣接する窒素原子と共に、置換基として水酸基、カルバモイル基、CLA アルキル基、オキソ基、カルバモイル(C」。アルキル)基、ヒドロキシ(C」。 アルキル) 基およびC₁₋₆アルキルスルホニルアミノ(C₁₋₆アルキル) 基から選択 15 される基を有していてもよいC25環状アミノ基を形成し;

R⁶、R^IおよびR¹は同一でも異なっていてもよく、それぞれ、水素原子、シアノ基、カルバモイル基、C₂₋₇アシル基、C₂₋₇アルコキシカルボニル基、アリール(C₂₋₇アルコキシカルボニル)基、ニトロ基、C₁₋₆アルキルスルホニル基、スルファミド基、カルバミミドイル基または下記の置換基群(i)から選択される同種または異種の基を1~5個有していてもよいC₁₋₆アルキル基であるか、R⁶およびR^{II}が結合してエチレン基を形成するか、或いはR^{II}およびR^Iは両者が結合して隣接する窒素原子と共に、置換基として水酸基、カルバモイル基、C₁₋₆アルキル基、オキソ基、カルバモイル(C₁₋₆アルキル)基、ヒドロキシ(C₁₋₆アルキル基、オキソ基、カルバモイル(C₁₋₆アルキル)基、ヒドロキシ(C₁₋₆アルキル)基およびC₁₋₆アルキルスルホニルアミノ(C₁₋₆アルキル)基から選択される基を有していてもよいC₂₋₆環状アミノ基を形成し;

 R^8 、 R^6 および R^6 は同一でも異なっていてもよく、それぞれ、水素原子、ハロゲン原子、 C_{1-6} アルキル基または C_{1-6} アルコキシ基であり;

置換基群(i)は、水酸基、C₁₋₆アルコキシ基、C₁₋₆アルキルチオ基、アミノ基、 モノまたはジ(C₁₋₆アルキル)アミノ基、モノまたはジ〔ヒドロキシ(C₁₋₆アル キル)〕アミノ基、ウレイド基、スルファミド基、モノまたはジ(C₁₋₆アルキル) ウレイド基、モノまたはジ(C₁₋₁アルキル)スルファミド基、C₂₋₁アシルアミノ 基、C₁₋₆アルキルスルホニルアミノ基、C₁₋₆アルキルスルホニル基、カルポキシ 5 基、C,¬アルコキシカルポニル基、-CON(R¹)R『〔式中のR¹およびR『は 同一でも異なっていてもよく、それぞれ、水素原子、または置換基として水酸 基、アミノ基、モノまたはジ(Curアルキル)アミノ基、モノまたはジ(ヒドロ キシ (C₁₋₆アルキル)] アミノ基、ウレイド基、モノまたはジ (C₁₋₆アルキル) ウレイド基、C₂₋₇アシルアミノ基、C₁₋₆アルキルスルホニルアミノ基およびカル 10 バモイル基から選択される同種または異種の基を1~3個有していてもよいC լ₋。アルキル基であるか、或いはR¹およびR⁸は両者が結合して隣接する窒素原子 と共に、置換基として水酸基、カルバモイル基、C₁₋₆アルキル基、オキソ基、カ ルバモイル(C」。アルキル)基、ヒドロキシ(C」。アルキル)基およびC」。アル キルスルホニルアミノ (C₁₋₆アルキル) 基から選択される基を有していてもよい 15 C_{**}環状アミノ基を形成する〕、環置換基としてハロゲン原子、水酸基、アミノ 基、CL。アルキル基およびCL。アルコキシ基から選択される同種または異種の基 を1~3個有していてもよいアリール(CLeアルコキシ)基、環置換基としてハ ロゲン原子、水酸基、アミノ基、C₁₋₆アルキル基およびC₁₋₆アルコキシ基から選 択される同種または異種の基を1~3個有していてもよいアリール(C₁₋₆アルキ 20 ルチオ)基、C₃₋₇シクロアルキル基、C₂₋₆ヘテロシクロアルキル基、置換基とし てハロゲン原子、水酸基、アミノ基、C₁₋₆アルキルスルホニルアミノ基、C₁₋₆ アルキル基およびCLRアルコキシ基から選択される同種または異種の基を1~ 3個有していてもよいアリール基、置換基としてハロゲン原子、アミノ基およ びC1-6アルキル基から選択される基を有していてもよいヘテロアリール基、置換 25 基として水酸基、カルバモイル基、C₁₋₅アルキル基、オキソ基、カルバモイル (C ₁₋₆アルキル)基、ヒドロキシ(C₁₋₆アルキル)基およびC₁₋₆アルキルスルホニル アミノ(C₁₋₆アルキル)基から選択される基を有していてもよいC₂₋₆環状アミノ



基、および置換基としてC₁₋₆アルキル基を有していてもよいC₁₋₄芳香族環状アミノ基である〕

8

で表されるピラゾール誘導体またはその薬理学的に許容される塩;

- (2) R4が水素原子、置換基としてハロゲン原子、水酸基、アミノ基、C1-6 アルキルスルホニルアミノ基、C₁₋₆アルキル基およびC₁₋₆アルコキシ基から選択 5 される同種または異種の基を1~3個有していてもよいアリール基、置換基と してハロゲン原子、アミノ基およびC₁₋₆アルキル基から選択される基を有してい てもよいヘテロアリール基または下記の置換基群(i)から選択される同種ま たは異種の基を1~5個有していてもよいC₁₋₆アルキル基であり;R^Bが置換基 10 としてハロゲン原子、水酸基、アミノ基、C₁₋₆アルキルスルホニルアミノ基、C $_{1-6}$ アルキル基および C_{1-6} アルコキシ基から選択される同種または異種の基を1~3個有していてもよいアリール基、置換基としてハロゲン原子、アミノ基お よびC₁₋₆アルキル基から選択される基を有していてもよいヘテロアリール基ま たは下記の置換基群 (i) から選択される同種または異種の基を1~5個有し ていてもよいC₁₋₆アルキル基であり; R^cが置換基としてハロゲン原子、水酸基、 15 アミノ基、C₁₋₆アルキルスルホニルアミノ基、C₁₋₆アルキル基およびC₁₋₆アルコ キシ基から選択される同種または異種の基を1~3個有するアリール基、置換 基としてハロゲン原子、アミノ基およびC,。アルキル基から選択される基を有し ていてもよいヘテロアリール基または下記の置換基群(i)から選択される同 種または異種の基を1~5個有するC₁₋₆アルキル基であり; 20
- 置換基群(i)は、水酸基、 C_{1-6} アルコキシ基、 C_{1-6} アルキルチオ基、アミノ基、モノまたはジ(C_{1-6} アルキル)アミノ基、モノまたはジ(C_{1-6} アルキル)カレイド基、スルファミド基、モノまたはジ(C_{1-6} アルキル)ウレイド基、モノまたはジ(C_{1-6} アルキル)スルファミド基、 C_{2-7} アシルアミノ基、 C_{1-6} アルキルスルホニルアミノ基、 C_{1-6} アルキルスルホニル基、カルボキシ基、 C_{2-7} アルコキシカルボニル基、-CON(R^1) R^{II} (式中の R^1 および R^{II} は同一でも異なっていてもよく、それぞれ、水素原子、または置換基として水酸基、アミノ基、モノまたはジ(C_{1-6} アルキル)アミノ基、モノまたはジ(C_{1-6} アルキル)アミノ基、モノまたはジ(C_{1-6} アルキル)アミノ基、モノまたはジ(C_{1-6} アルキル)アミノ基、モノまたはジ(C_{1-6} アルキル)アミノ基、モノまたはジ(C_{1-6} アルキル)アミノ基、モノまたはジ(C_{1-6} アルキル)アミノ基、モノまたはジ(C_{1-6} アルキル)アミノ基、モノまたはジ(C_{1-6} アルキル)アミノ基、モノまたはジ(C_{1-6} アルキル)アミノ基、モノまたはジ(C_{1-6} アルキル)アミノ基、モノまたはジ(C_{1-6} アルキル)アミノ基、モノまたはジ(C_{1-6} アルキル)アミノ基、モノまたはジ(C_{1-6} アルキル)アミノ基、モノまたはジ(C_{1-6} アルキル)アミノ基、モノまたはジ(C_{1-6} アルキル)アミノ基、モノまたはジ(C_{1-6} アルキル)アミノ基、モノまたはジ(C_{1-6} アルキル)アミノ基、モノまたはジ(C_{1-6} アルキル)アミノ

キシ(C_{1-6} アルキル)〕アミノ基、ウレイド基、モノまたはジ(C_{1-6} アルキル) ウレイド基、C₂₋₇アシルアミノ基、C₁₋₆アルキルスルホニルアミノ基およびカル バモイル基から選択される同種または異種の基を1~3個有していてもよい C 1-6アルキル基であるか、或いはR¹およびR⁸は両者が結合して隣接する窒素原子 と共に、置換基として水酸基、カルバモイル基、C1-6アルキル基、オキソ基、カ 5 ルバモイル(C_Lアルキル)基、ヒドロキシ(C_Lアルキル)基およびC_Lアル キルスルホニルアミノ(C₁₋₆アルキル)基から選択される基を有していてもよい C₂-f環状アミノ基を形成する〕、環置換基としてハロゲン原子、水酸基、アミノ 基、C1-6アルキル基およびC1-6アルコキシ基から選択される同種または異種の基 10 を1~3個有していてもよいアリール (C₁₋₆アルコキシ) 基、環置換基としてハ ロゲン原子、水酸基、アミノ基、C₁₋₆アルキル基およびC₁₋₆アルコキシ基から選 択される同種または異種の基を1~3個有していてもよいアリール(C₁₋₆アルキ ルチオ)基、C3-7シクロアルキル基、C2-6ヘテロシクロアルキル基、置換基とし てハロゲン原子、水酸基、アミノ基、 C_{1-6} アルキルスルホニルアミノ基、 C_{1-6} アルキル基およびC₁₋₈アルコキシ基から選択される同種または異種の基を1~ 15 3個有していてもよいアリール基、置換基としてハロゲン原子、アミノ基およ びC」よアルキル基から選択される基を有していてもよいヘテロアリール基、置換 基として水酸基、カルバモイル基、C1-8アルキル基、オキソ基、カルバモイル (C ₁₋₆アルキル) 基、ヒドロキシ(C₁₋₆アルキル) 基およびC₁₋₆アルキルスルホニル 20 アミノ(C₁₋₆アルキル)基から選択される基を有していてもよいC₂₋₆環状アミノ 基、および置換基としてCュー。アルキル基を有していてもよいCュム芳香族環状アミ ノ基である、前記(1)記載のピラゾール誘導体またはその薬理学的に許容さ れる塩:

(3) Zが $-R^B$ であり; R^B が置換基としてハロゲン原子、水酸基、アミノ基、 C_{1-6} アルキルスルホニルアミノ基、 C_{1-6} アルキル基および C_{1-6} アルコキシ基から 選択される同種または異種の基を $1\sim3$ 個有するアリール基、置換基としてハロゲン原子、アミノ基および C_{1-6} アルキル基から選択される基を有していてもよいヘテロアリール基または下記の置換基群 (i) から選択される同種または異



種の基を1~5個有するC₁₋₆アルキル基であり;

置換基群(i)は、水酸基、C₁₋₆アルコキシ基、C₁₋₆アルキルチオ基、アミノ基、 モノまたはジ(C₁₋₆アルキル)アミノ基、モノまたはジ〔ヒドロキシ(C₁₋₆アル キル)〕アミノ基、ウレイド基、スルファミド基、モノまたはジ(C₁₋₆アルキル) ウレイド基、モノまたはジ(C₁₋₆アルキル)スルファミド基、C₂₋₇アシルアミノ 5 基、C1-6アルキルスルホニルアミノ基、C1-6アルキルスルホニル基、カルポキシ 基、C₂-アアルコキシカルボニル基、-CON(R¹)R『〔式中のR¹およびR『は 同一でも異なっていてもよく、それぞれ、水素原子、または置換基として水酸 基、アミノ基、モノまたはジ(C₁₋₆アルキル)アミノ基、モノまたはジ〔ヒドロ キシ (C₁₋₆アルキル)] アミノ基、ウレイド基、モノまたはジ (C₁₋₆アルキル) 10 ウレイド基、C₂₋₇アシルアミノ基、C₁₋₆アルキルスルホニルアミノ基およびカル バモイル基から選択される同種または異種の基を1~3個有していてもよいC ₁₋₆アルキル基であるか、或いはR¹およびR⁸は両者が結合して隣接する窒素原子 と共に、置換基として水酸基、カルバモイル基、C1-6アルキル基、オキソ基、カ ルバモイル (C₁₋₆アルキル) 基、ヒドロキシ (C₁₋₆アルキル) 基および C₁₋₆アル 15 キルスルホニルアミノ (C₁₋₆アルキル) 基から選択される基を有していてもよい C₂ͼ環状アミノ基を形成する〕、環置換基としてハロゲン原子、水酸基、アミノ 基、C」。アルキル基およびC」。アルコキシ基から選択される同種または異種の基 を1~3個有していてもよいアリール (C1-6アルコキシ) 基、環置換基としてハ ロゲン原子、水酸基、アミノ基、C₁₋₆アルキル基およびC₁₋₆アルコキシ基から選 20 択される同種または異種の基を1~3個有していてもよいアリール(C₁₋₆アルキ ルチオ)基、 C_{3-7} シクロアルキル基、 C_{2-6} ヘテロシクロアルキル基、置換基とし てハロゲン原子、水酸基、アミノ基、C₁₋₆アルキルスルホニルアミノ基、C₁₋₆ アルキル基およびC_{L-}アルコキシ基から選択される同種または異種の基を1~ 3個有していてもよいアリール基、置換基としてハロゲン原子、アミノ基およ 25 びCュー。アルキル基から選択される基を有していてもよいヘテロアリール基、置換 基として水酸基、カルバモイル基、C₁₋₆アルキル基、オキソ基、カルバモイル (C 」。アルキル)基、ヒドロキシ(C」。アルキル)基およびC」。アルキルスルホニル

WO 2004/018491

25



アミノ(C_{1-6} アルキル)基から選択される基を有していてもよい C_{1-6} 環状アミノ基、および置換基として C_{1-6} アルキル基を有していてもよい C_{1-4} 芳香族環状アミノ基である、前記(2)記載のピラゾール誘導体またはその薬理学的に許容される塩;

5 (4) R^4 が水素原子であり; R^8 が下記の置換基群(iA)から選択される同種または異種の基を $1\sim5$ 個有する C_{1-6} アルキル基であり;

置換基群 (i A) は、水酸基、アミノ基、モノまたはジ (C_{1-6} アルキル) アミノ基、カルボキシ基、 C_{2-7} アルコキシカルボニル基、および-CON (R^{JA}) R^{K} A 〔式中の R^{JA} および R^{KA} は同一でも異なっていてもよく、それぞれ、水素原子、

- 10 または置換基として水酸基、アミノ基、モノまたはジ(C_{1-6} アルキル)アミノ基 およびカルバモイル基から選択される同種または異種の基を $1\sim3$ 個有していてもよい C_{1-6} アルキル基であるか、或いは R^{1A} および R^{1A} は両者が結合して隣接 する窒素原子と共に、置換基として C_{1-6} アルキル基およびヒドロキシ(C_{1-6} アルキル)基から選択される基を有していてもよい C_{2-6} 環状アミノ基を形成する〕で ある、前記(3)記載のピラゾール誘導体またはその薬理学的に許容される塩;
 - (5) R^{B} がカルバモイル基を有する $C_{\text{1-6}}$ アルキル基である、前記(4) 記載のピラゾール誘導体またはその薬理学的に許容される塩;
 - (6) Zが-CON(R^D) R^Bである、前記(2) 記載のピラゾール誘導体またはその薬理学的に許容される塩;
- 20 (7) R^D が水素原子であり; R^B が下記の置換基群(iB)から選択される同種または異種の基を $1\sim5$ 個有する C_{1-6} アルキル基であり;

置換基群(i B)は、水酸基、アミノ基、モノまたはジ(C_{1-6} アルキル)アミノ基、および-CON(R^{IB}) R^{KB} 〔式中の R^{IB} および R^{KB} は同一でも異なっていてもよく、それぞれ、水素原子、または置換基として水酸基、アミノ基、およびモノまたはジ(C_{1-6} アルキル)アミノ基から選択される同種または異種の基を1~3個有していてもよい C_{1-6} アルキル基である〕である、前記(6)記載のピラゾール誘導体またはその薬理学的に許容される塩:

(8) Zが-C(=NR^G) N(R^H) R^Iである、前記(2)記載のピラゾール

誘導体またはその薬理学的に許容される塩;

- (9) R^6 が水素原子または C_{1-6} アルキルスルホニル基であり; R^4 が水素原子であり; R^4 が水素原子、または下記の置換基群(i C)から選択される同種または異種の基を $1\sim 5$ 個有していてもよい C_{1-6} アルキル基であり;
- 5 置換基群(iC)は、水酸基、アミノ基、およびモノまたはジ(C₁₋₆アルキル) アミノ基である、前記(8)記載のピラゾール誘導体またはその薬理学的に許 容される塩;
 - (10) Zが-CORであり; Rが下記の置換基群 (iD) から選択される基を有する C_{1-6} アルキル基であり;
- 10 置換基群 (i D) はアミノ基、及び $-CON(R^{IC})R^{IC}$ (式中の R^{IC} および R^{IC} は両者が結合して隣接する窒素原子と共に、置換基として C_{1-6} アルキル基およびヒドロキシ (C_{1-6} アルキル)基から選択される基を有していてもよい C_{2-6} 環状アミノ基を形成する〕である、前記(2)記載のピラゾール誘導体またはその薬理学的に許容される塩;
- 15 (11) Xが単結合または酸素原子であり; Yがエチレン基またはトリメチレン基である、前記(1)~(10)の何れかに記載のピラゾール誘導体またはその薬理学的に許容される塩;
 - (12) R¹が水素原子またはヒドロキシ(C₂₆アルキル)基であり; Tが式

20 または式

で表される基であり; Qが C_{1-6} アルキル基またはハロ $(C_{1-6}$ アルキル) 基であり;

R³、R⁵およびR⁶が水素原子である、前記(1)~(11)の何れかに記載のピラゾール誘導体またはその薬理学的に許容される塩;

(13) QまたはTのどちらか一方が、式

5 で表される基であり、他方が C_{1-6} アルキル基、ハロ(C_{1-6} アルキル)基、 C_{1-6} アルコキシ(C_{1-6} アルキル)基または C_{3-7} シクロアルキル基である、前記(1) \sim (11)の何れかに記載のピラゾール誘導体またはその薬理学的に許容される塩:

(14) Tが、式

10

20

で表される基である、前記(12)または(13)記載のピラゾール誘導体またはその薬理学的に許容される塩:

- (15) Qがイソプロピル基である、前記(12) または(14) 記載のピラゾール誘導体またはその薬理学的に許容される塩:
- 15 (16) 前記(1) ~ (15) の何れかに記載のピラゾール誘導体またはそ の薬理学的に許容される塩のプロドラッグ:
 - (17) Tが、4位の水酸基がグルコピラノシル基又はガラクトピラノシル基で置換されているか、或いは6位の水酸基がグルコピラノシル基、ガラクトピラノシル基、 C_{2-7} アシル基、 C_{1-6} アルコキシ(C_{2-7} アシル)基、 C_{2-7} アルコキシカルボニル(C_{2-7} アシル)基、 C_{2-7} アルコキシカルボニル(C_{2-7} アルコキシカルボニル)基または C_{1-6} アルコキシ(C_{2-7} アルコキシカルボニル)基または C_{1-6} アルコキシ(C_{2-7} アルコキシカルボニル)基で置換されている下記の基である、前記(16)記載のプロドラッグ:

定

または式

5 で表される基。

10

15

20

(18)下記実施例番号の化合物群及びそれらの薬理学的に許容される塩から選択される化合物である、前記(1)記載のピラゾール誘導体:

実施例28、実施例29、実施例32、実施例33、実施例45、実施例48、 実施例51、実施例52(実施例111)、実施例55、実施例56、実施例 57、実施例59、実施例66、実施例67、実施例71、実施例77、実施 例79、実施例81、実施例82、実施例83、実施例84、実施例87、実 施例90、実施例94、実施例107、実施例108、実施例109、実施例 114、実施例117、実施例118、実施例119、実施例121、実施例 123、実施例124、実施例126、実施例127、実施例128、実施例 129、実施例130、実施例134、実施例141、実施例147、実施例 150、実施例151、実施例170、実施例175、実施例177、実施例 178、実施例179、実施例180及び実施例181;

- (19)前記(1)~(18)の何れかに記載のピラゾール誘導体またはその薬理学的に許容される塩、或いはそれらのプロドラッグを有効成分として含有する医薬組成物;
- (20)前記(1)~(18)の何れかに記載のピラゾール誘導体またはその薬理学的に許容される塩、或いはそれらのプロドラッグを有効成分として含

15



有するヒトSGLT1活性阻害剤:

- (21)前記(1)~(18)の何れかに記載のピラゾール誘導体またはその薬理学的に許容される塩、或いはそれらのプロドラッグを有効成分として含有する食後高血糖抑制剤;
- 5 (22)前記(1)~(18)の何れかに記載のピラゾール誘導体またはその薬理学的に許容される塩、或いはそれらのプロドラッグを有効成分として含有する、高血糖症に起因する疾患の予防又は治療剤:
 - (23)高血糖症に起因する疾患が、糖尿病、耐糖能異常、空腹時血糖異常、糖尿病性合併症、肥満症、高インスリン血症、高脂質血症、高コレステロール血症、高トリグリセリド血症、脂質代謝異常、アテローム性動脈硬化症、高血圧、うっ血性心不全、浮腫、高尿酸血症および痛風からなる群から選択される疾患である、前記(22)記載の予防または治療剤:
 - (24) 前記(1)~(18) の何れかに記載のピラゾール誘導体またはその薬理学的に許容される塩、或いはそれらのプロドラッグを有効成分として含有する、耐糖能異常者または空腹時血糖異常者の糖尿病への移行阻止剤;
 - (25)前記(1)~(18)の何れかに記載のピラゾール誘導体またはその薬理学的に許容される塩、或いはそれらのプロドラッグを有効成分として含有する、血中ガラクトース値の上昇に起因する疾患の予防または治療剤:
- (26) 血中ガラクトース値の上昇に起因する疾患が、ガラクトース血症で 20 ある、前記(25)記載の予防または治療剤;
 - (27) 剤形が徐放性製剤である、前記(19) 記載の医薬組成物;
 - (28) 剤形が徐放性製剤である、前記(20)~(26) の何れかに記載の製剤;
- (29)前記(1)~(18)の何れかに記載のピラゾール誘導体またはそ 25 の薬理学的に許容される塩、或いはそれらのプロドラッグを有効量投与するこ とからなる、高血糖症に起因する疾患の予防又は治療方法;
 - (30)前記(1)~(18)の何れかに記載のピラゾール誘導体またはその薬理学的に許容される塩、或いはそれらのプロドラッグを有効量投与するこ

WO 2004/018491

5

10

15

20

25



とからなる、耐糖能異常者または空腹時血糖異常の糖尿病への移行阻止方法:

- (31)前記(1)~(18)の何れかに記載のピラゾール誘導体またはその薬理学的に許容される塩、或いはそれらのプロドラッグを有効量投与することからなる、血中ガラクトース値の上昇に起因する疾患の予防又は治療方法:
- (32)高血糖症に起因する疾患の予防又は治療用の医薬組成物を製造する ための、前記(1)~(18)の何れかに記載のピラゾール誘導体またはその 薬理学的に許容される塩、或いはそれらのプロドラッグの使用;
- (33) 耐糖能異常者または空腹時血糖異常の糖尿病への移行阻止用の医薬 組成物を製造するための、前記(1)~(18) の何れかに記載のピラゾール 誘導体またはその薬理学的に許容される塩、或いはそれらのプロドラッグの使 用:
- (34)血中ガラクトース値の上昇に起因する疾患の予防又は治療用の医薬 組成物を製造するための、前記(1)~(18)の何れかに記載のピラゾール 誘導体またはその薬理学的に許容される塩、或いはそれらのプロドラッグの使 用:
- (35)薬物群(A)前記(1)~(18)の何れかに記載のピラゾール誘導体またはその薬理学的に許容される塩、或いはそれらのプロドラッグ、および薬物群(B)インスリン感受性増強薬、糖吸収阻害薬、ビグアナイド薬、インスリン分泌促進薬、SGLT2活性阻害薬、インスリン又はインスリン類縁体、グルカゴン受容体アンタゴニスト、インスリン受容体キナーゼ刺激薬、トリペプチジルペプチダーゼII阻害薬、ジペプチジルペプチダーゼIV阻害薬、プロテインチロシンホスファターゼー1B阻害薬、グリコゲンホスホリラーゼ阻害薬、グルコースー6ーホスファターゼ阻害薬、フルクトースーピスホスファターゼ阻害薬、ピルピン酸デヒドロゲナーゼ阻害薬、肝糖新生阻害薬、Dーカイロイノシトール、グリコゲン合成酵素キナーゼー3阻害薬、グルカゴン様ペプチドー1、ブルカゴン様ペプチド1ー類縁体、グルカゴン様ペプチドー1アゴニスト、アミリン、アミリン類縁体、アミリンアゴニスト、アルドース還元酵素阻害薬、終末糖化産物生成阻害薬、プロティンキナーゼC阻害薬、アー

WO 2004/018491



アミノ酪酸受容体アンタゴニスト、ナトリウムチャンネルアンタゴニスト、転 写因子 $NF-\kappa$ B阻害薬、脂質過酸化酵素阻害薬、N-アセチル化 $-\alpha-$ リン クトーアシッドージペプチダーゼ阻害薬、インスリン様成長因子- I、血小板 由来成長因子、血小板由来成長因子類緣体、上皮增殖因子、神経成長因子、力 ルニチン誘導体、ウリジン、5-ヒドロキシ-1-メチルヒダントイン、EG 5 B-761、ビモクロモル、スロデキシド、Y-128、止瀉薬、瀉下薬、ヒ ドロキシメチルグルタリルコエンザイムA還元酵素阻害薬、フィブラート系化 合物、 β_3 -アドレナリン受容体アゴニスト、アシルコエンザイムA:コレステ ロールアシル基転移酵素阻害薬、プロブコール、甲状腺ホルモン受容体アゴニ スト、コレステロール吸収阻害薬、リパーゼ阻害薬、ミクロソームトリグリセ 10 リドトランスファープロテイン阻害薬、リポキシゲナーゼ阻害薬、カルニチン パルミトイルトランスフェラーゼ阻害薬、スクアレン合成酵素阻害薬、低比重 リポ蛋白受容体増強薬、ニコチン酸誘導体、胆汁酸吸着薬、ナトリウム共役胆 汁酸トランスポーター阻害薬、コレステロールエステル転送タンパク阻害薬、 食欲抑制薬、アンジオテンシン変換酵素阻害薬、中性エンドペプチダーゼ阻害 15 薬、アンジオテンシンII受容体拮抗薬、エンドセリン変換酵素阻害薬、エン ドセリン受容体アンタゴニスト、利尿薬、カルシウム拮抗薬、血管拡張性降圧 薬、交換神経遮断薬、中枢性降圧薬、 $lpha_{2}$ ーアドレナリン受容体アゴニスト、抗 血小板薬、尿酸生成阻害薬、尿酸排泄促進薬および尿アルカリ化薬からなる群 より選択される少なくとも1種の薬剤を組合わせてなる医薬; 20

- (36) 前記薬物群(A)、および前記薬物群(B)からなる群より選択される少なくとも1種の薬剤を有効量投与することからなる、高血糖症に起因する疾患又は血中ガラクトース値の上昇に起因する疾患の予防又は治療方法;
- (37)前記薬物群(A)、および前記薬物群(B)からなる群より選択さ 25 れる少なくとも1種の薬剤を有効量投与することからなる、耐糖能異常者また は空腹時血糖異常者の糖尿病への移行阻止方法;
 - (38)高血糖症に起因する疾患又は血中ガラクトース値の上昇に起因する疾患の予防又は治療用の医薬組成物を製造するための、前記薬物群(A)、お

よび前記薬物群(B)からなる群より選択される少なくとも1種の薬剤の使用;

(39) 耐糖能異常者または空腹時血糖異常者の糖尿病への移行阻止用の医薬組成物を製造するための、前記薬物群(A)、および前記薬物群(B)からなる群より選択される少なくとも1種の薬剤の使用:

$$R^{6}$$
 $X-Y^{1}-N$
 Z^{1}
 R^{12}
 R^{11}
 R^{11}

〔式中、

5

10

15

20

 R^{11} は水素原子、 C_{1-6} アルキル基、 C_{2-6} アルケニル基、保護基を有していてもよいとドロキシ(C_{2-6} アルキル)基、 C_{3-7} シクロアルキル基、 C_{3-7} シクロアルキル (C_{1-6} アルキル)基、置換基としてハロゲン原子、保護基を有していてもよい水酸基、保護基を有していてもよいアミノ基、 C_{1-6} アルキル基および C_{1-6} アルコキシ基から選択される同種または異種の基を $1\sim3$ 個有していてもよい水酸基、保護基を有していてもよい水酸基、保護基を有していてもよいアミノ基、 C_{1-6} アルキル基および C_{1-6} アルコキシ基から選択される同種または異種の基を $1\sim3$ 個有していてもよいアリール(C_{1-6} アルキル)基であり;

 Q^2 および T^2 はどちらか一方が2, 3, 4, 6 ーテトラーOーアセチルー β ー Dーグルコピラノシルオキシ基、2, 3, 4, 6 ーテトラーOーピバロイルー β ー D ーグルコピラノシルオキシ基、2, 3, 4, 6 ーテトラーOーアセチルー β ー D ーガラクトピラノシルオキシ基または2, 3, 4, 6 ーテトラーOーピバロイルー β ー D ーガラクトピラノシルオキシ基であり、他方が C_{1-6} アルキル基、A に A に

 R^{12} は水素原子、ハロゲン原子、保護基を有していてもよい水酸基、 C_{1-6} アルキル基、 C_{1-6} アルコキシ基、 C_{1-6} アルキルチオ基、ハロ(C_{1-6} アルコキシ)基、 C_{3-7} シクロアルキル(C_{1-6} アルコキシ)基、 C_{3-7} シクロアルキル(C_{2-6} アルコキシ)基、 C_{3-7} シクロアルキル(C_{2-6} アルコキシ)基、または $-A-R^{1A}$ (式中のAは単結合、酸素原子、メチレン基、エチレン基、 $-OCH_2$ ーまたは $-CH_2O$ ーであり; R^{1A} は C_{3-7} シクロアルキル基、 C_{2-6} ヘテロシクロアルキル基、置換基としてハロゲン原子、保護基を有していてもよい水酸基、保護基を有していてもよいアミノ基、 C_{1-6} アルキル基、 C_{1-6} アルキル)基、保護基を有していてもよいヒドロキシ(C_{1-6} アルキル)基、保護基を有していてもよいヒドロキシ(C_{1-6} アルキル)基、保護基を有していてもよいカルボキシ基、 C_{2-7} アルコキシカルボニル基、シアノ基およびニトロ基から選択される同種または異種の基を $1\sim3$ 個有していてもよいアリール基、または置換基としてハロゲン原子および C_{1-6} アルキル基から選択される基を有していてもよいヘテロアリール基である)であり;

Xは単結合、酸素原子または硫黄原子であり;

15 Y'は保護基を有していてもよい水酸基で置換されていてもよい C_{1-6} アルキレン基、または C_{2-6} アルケニレン基であり;

 Z^{1} は $-R^{18}$ 、 $-COR^{10}$ 、 $-SO_{2}R^{10}$ 、 $-CON(R^{10})$ R^{18} 、 $-SO_{2}NHR^{19}$ または $-C(=NR^{16})$ $N(R^{18})$ R^{11} であり;

 R^{16} は置換基としてハロゲン原子、保護基を有していてもよい水酸基、保護基20 を有していてもよいアミノ基、 C_{1-6} アルキルスルホニルアミノ基、 C_{1-6} アルキル基および C_{1-6} アルコキシ基から選択される同種または異種の基を $1\sim3$ 個有していてもよいアリール基、置換基としてハロゲン原子、保護基を有していてもよいアミノ基および C_{1-6} アルキル基から選択される基を有していてもよいヘテロアリール基または下記の置換基群(i i) から選択される同種または異種の25 基を $1\sim5$ 個有していてもよい C_{1-6} アルキル基であり;

R¹⁴、R¹⁸、R¹⁰、R¹⁸およびR¹⁸は同一でも異なっていてもよく、それぞれ、水素原子、置換基としてハロゲン原子、保護基を有していてもよい水酸基、保護基を有していてもよいアミノ基、C₁₋₆アルキルスルホニルアミノ基、C₁₋₆アルキ

WO 2004/018491

環状アミノ基を形成し;

10

15

20

25

ル基および C_{1-6} アルコキシ基から選択される同種または異種の基を $1\sim3$ 個有していてもよいアリール基、置換基としてハロゲン原子、保護基を有していてもよいへテロアリール基または下記の置換基群(i i) から選択される 間種または異種の基を $1\sim5$ 個有していてもよい C_{1-6} アルキル基であるか、 R^{14} および R^{18} は両者が結合して隣接する 窒素原子と共に、置換基として保護基を有していてもよい水酸基、カルバモイル基、 C_{1-6} アルキル基、オキソ基、カルバモイル(C_{1-6} アルキル)基、保護基を有していてもよい上ドロキシ(C_{1-6} アルキル)基および C_{1-6} アルキルスルホニルアミノ(C_{1-6} アルキル)基から選択される基を有していてもよいと C_{2-6} 環状アミノ基を形成するか、或いは C_{1-6} アルキルでもよい水酸基、カルバモイル基、 C_{1-6} アルキル)基がら選択される基を有していてもよい C_{2-6} で開始する 窒素原子と共に、置換基として保護基を有していてもよい水酸基、カルバモイル基、 C_{1-6} アルキル基、オキソ基、カルバモイル(C_{1-6} アルキル)基、保護基を有していてもよいとドロキシ(C_{1-6} アルキル)基および C_{1-6} アルキルス

ルホニルアミノ(C₁₋₆アルキル)基から選択される基を有していてもよい C₂₋₆

 R^{16} 、 R^{18} および R^{11} は同一でも異なっていてもよく、それぞれ、水素原子、シアノ基、カルバモイル基、 C_{2-7} アシル基、 C_{2-7} アルコキシカルボニル基、アリール(C_{2-7} アルコキシカルボニル)基、ニトロ基、 C_{1-6} アルキルスルホニル基、スルファミド基、カルバミミドイル基または下記の置換基群(i i) から選択される同種または異種の基を $1\sim5$ 個有していてもよい C_{1-6} アルキル基であるか、 R^{16} および R^{18} が結合してエチレン基を形成するか、或いは R^{18} および R^{11} は両者が結合して隣接する窒素原子と共に、置換基として保護基を有していてもよい水酸基、カルバモイル基、 C_{1-6} アルキル基、オキソ基、カルバモイル(C_{1-6} アルキル)基、保護基を有していてもよい上ドロキシ(C_{1-6} アルキル)基および C_{1-6} アルキルスルホニルアミノ(C_{1-6} アルキル)基から選択される基を有していてもよい C_{2-6} 環状アミノ基を形成し、 R^{3} 、 R^{5} および R^{6} は同一でも異なっていてもよく、それぞれ、水素原子、ハロゲン原子、 C_{1-6} アルキル基または C_{1-6} アルコキシ基であり;

置換基群(ii)は、保護基を有していてもよい水酸基、C₁₋₆アルコキシ基、C 1-6アルキルチオ基、保護基を有していてもよいアミノ基、保護基を有していても よいモノまたはジ(C1-6アルキル)アミノ基、保護基を有していてもよいモノま たはジ〔ヒドロキシ(C1-6アルキル)〕アミノ基、ウレイド基、スルファミド基、 モノまたはジ(C_{1-6} アルキル)ウレイド基、モノまたはジ(C_{1-6} アルキル)スル 5 ファミド基、C₂₋₁アシルアミノ基、C₁₋₆アルキルスルホニルアミノ基、C₁₋₆アル キルスルホニル基、保護基を有していてもよいカルボキシ基、C,、アルコキシカ ルボニル基、-CON(R¹¹) R^{II} (式中のR¹¹およびR^{II}は同一でも異なってい てもよく、それぞれ、水素原子、または置換基として保護基を有していてもよ 10 い水酸基、保護基を有していてもよいアミノ基、保護基を有していてもよいモ ノまたはジ(C₁₋₆アルキル)アミノ基、保護基を有していてもよいモノまたはジ 〔ヒドロキシ(C_{1-6} アルキル)〕アミノ基、ウレイド基、モノまたはジ(C_{1-6} アルキル)ウレイド基、C2-アシルアミノ基、C1-6アルキルスルホニルアミノ基 およびカルバモイル基から選択される同種または異種の基を1~3個有してい てもよいC₁₋₆アルキル基であるか、或いはR¹¹およびR¹¹は両者が結合して隣接 15 する窒素原子と共に、置換基として保護基を有していてもよい水酸基、カルバ モイル基、C₁₋₆アルキル基、オキソ基、カルバモイル(C₁₋₆アルキル)基、保護 基を有していてもよいヒドロキシ (C1-6アルキル) 基およびC1-6アルキルスルホ ニルアミノ(C₁₋₆アルキル)基から選択される基を有していてもよいC₂₋₆環状ア ミノ基を形成する〕、環置換基としてハロゲン原子、保護基を有していてもよ 20 い水酸基、保護基を有していてもよいアミノ基、C1-6アルキル基およびC1-6アル コキシ基から選択される同種または異種の基を1~3個有していてもよいアリ ール(C₁₋₆アルコキシ)基、環置換基としてハロゲン原子、保護基を有していて もよい水酸基、保護基を有していてもよいアミノ基、C₁₋₆アルキル基およびC₁₋₆ アルコキシ基から選択される同種または異種の基を1~3個有していてもよい 25 アリール(C₁₋₆アルキルチオ)基、C₃₋₇シクロアルキル基、C₂₋₆ヘテロシクロア ルキル基、置換基としてハロゲン原子、保護基を有していてもよい水酸基、保 護基を有していてもよいアミノ基、C1-6アルキルスルホニルアミノ基、C1-6アル WO 2004/018491

5



キル基および C_{1-6} アルコキシ基から選択される同種または異種の基を $1\sim3$ 個有していてもよいアリール基、置換基としてハロゲン原子、保護基を有していてもよいへテロアリール基、置換基として保護基を有していてもよい水酸基、カルバモイル基、 C_{1-6} アルキル基、オキソ基、カルバモイル(C_{1-6} アルキル)基、保護基を有していてもよいとドロキシ(C_{1-6} アルキル)基および C_{1-6} アルキルスルホニルアミノ(C_{1-6} アルキル)基から選択される基を有していてもよい C_{2-6} 栗状アミノ基、および置換基として C_{1-6} アルキル基を有していてもよい C_{2-6} 栗状アミノ基、および置換基として C_{1-6} アルキル基を有していてもよい C_{1-4} 芳香族環状アミノ基である〕

22

10 で表されるピラゾール誘導体またはその塩;等に関するものである。

本発明において、 C_{1-6} アルキル基とは、メチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基、ブチル基、イソプチル基、sec-プチル基、tert-プチル基、ペンチル基、イソペンチル基、ネオペンチル基、tert-ペンチル基、ヘキシル基等の炭素数 $1\sim6$ の直鎖状または枝分かれ状のアルキル基をいう。

- 15 C_{1-6} アルキレン基とは、メチレン基、エチレン基、トリメチレン基、テトラメチレン基、プロピレン基、1, 1-ジメチルエチレン基等の炭素数 $1\sim 6$ の直鎖状または枝分かれ状のアルキレン基をいう。ヒドロキシ(C_{1-6} アルキル)基とは、水酸基で置換された上記 C_{1-6} アルキル基をいう。 C_{2-6} アルキル基とは、エチル基、プロピル基、イソプロピル基、ブチル基、イソプチル基、secーブチル基、
- 20 tert-プチル基、ペンチル基、イソペンチル基、ネオペンチル基、tert-ペンチル基、ヘキシル基等の炭素数2~6の直鎖状または枝分かれ状のアルキル基をいい、ヒドロキシ(C₂₋₆アルキル)基とは、2-ヒドロキシエチル基、3-ヒドロキシプロピル基等の水酸基で置換された上記C₂₋₆アルキル基をいう。C₁₋₆アルコキシ基とは、メトキシ基、エトキシ基、プロポキシ基、イソプロポキシ基、ブトキシ基、イソプトキシ基、sec-ブトキシ基、tert-ブトキシ基、ペンチルオキシ基、イソプトキシ基、ネオペンチルオキシ基、tert-ペンチルオキシ基、ヘキシルオキシ基等の炭素数1~6の直鎖状または枝分かれ状のアルコキシ基をいう。C₁₋₆アルコキシ(C₁₋₆アルキル)基とは、

上記C₁₋₆アルコキシ基で置換された上記C₁₋₆アルキル基をいう。C₁₋₆アルコキシ (C₁₋₆アルコキシ)基とは、メトキシメトキシ基等の上記C₁₋₆アルコキシ基で置 換された上記C₁₋₆アルコキシ基をいう。C₂₋₆アルケニル基とは、ビニル基、アリ ル基、1-プロペニル基、イソプロペニル基、1-ブテニル基、2-ブテニル 基、2-メチルアリル基等の炭素数2~6の直鎖状または枝分かれ状のアルケ 5 ニル基をいう。C2-6アルケニレン基とは、ビニレン基、1-プロペニレン基、2 ープロペニレン基等の炭素数2~6の直鎖状または枝分かれ状のアルケニレン 基をいう。C2-6アルケニルオキシ基とは、アリルオキシ基等の不飽和結合を有す る上記C1-6アルコキシ基(メトキシ基を除く)をいう。C1-6アルキルチオ基とは、 メチルチオ基、エチルチオ基、プロピルチオ基、イソプロピルチオ基、ブチル 10 チオ基、イソブチルチオ基、secーブチルチオ基、tertーブチルチオ基、 ペンチルチオ基、イソペンチルチオ基、ネオペンチルチオ基、tert-ペン **チルチオ基、ヘキシルチオ基等の炭素数1~6の直鎖状または枝分かれ状のア** ルキルチオ基をいう。カルバモイル(C_{Le}アルキル) 基とは、カルバモイル基で 置換された上記C1-6アルキル基をいう。モノまたはジ(C1-6アルキル)アミノ基 15 とは、上記C₁₋₈アルキル基でモノ置換されたアミノ基或いは異種又は同種の上記 C1-6アルキル基でジ置換されたアミノ基をいう。モノまたはジ〔ヒドロキシ (C $_{1-6}$ アルキル)〕アミノ基とは、上記ヒドロキシ(C_{1-6} アルキル)基でモノ置換さ れたアミノ基或いは異種又は同種の上記ヒドロキシ(C₁₋₆アルキル)基でジ置換 されたアミノ基をいう。モノまたはジ(C1-6アルキル)ウレイド基とは、上記C 20 1-6アルキル基でモノ置換されたウレイド基或いは異種又は同種の上記 C1-6アル キル基でジ置換されたウレイド基をいう。モノまたはジ(C₁₋₆アルキル)スルフ ァミド基とは、上記C₁₋₆アルキル基でモノ置換されたスルファミド基或いは異種 又は同種の上記C₁₋₆アルキル基でジ置換されたスルファミド基をいう。C₂₋₇アシ ル基とは、アセチル基、プロピオニル基、ブチリル基、イソブチリル基、バレ 25 リル基、ピバロイル基、ヘキサノイル基等の炭素数2~7の直鎖状または枝分 かれ状のアシル基をいう。 C2-7アシルアミノ基とは、上記 C2-7アシル基で置換さ れたアミノ基をいう。C1-6アルキルスルホニル基とは、メタンスルホニル基、エ

タンスルホニル基等の炭素数1~6の直鎖状または枝分かれ状のアルキルスル ホニル基をいう。C1-6アルキルスルホニルアミノ基とは、上記C1-6アルキルスル ホニル基で置換されたアミノ基をいう。C₁₋₆アルキルスルホニルアミノ(C₁₋₆ アルキル)基とは、上記Cュー。アルキルスルホニルアミノ基で置換された上記Cュー。 5 アルキル基をいう。C3-7シクロアルキル基とは、シクロプロピル基、シクロブチ ル基、シクロペンチル基、シクロヘキシル基またはシクロヘプチル基をいう。 C₃₋₇シクロアルキル(C₁₋₅アルキル)基とは、上記C₃₋₇シクロアルキル基で置換 された上記C₁₋₆アルキル基をいう。C₃₋₇シクロアルキル(C₂₋₆アルコキシ)基と は、上記C3-7シクロアルキル基で置換された上記C1-6アルコキシ基(メトキシ基 を除く) をいう。C2-6ヘテロシクロアルキル基とは、モルホリン、チオモルホリ 10 ン、テトラヒドロフラン、テトラヒドロピラン、アジリジン、アゼチジン、ピ ロリジン、イミダゾリジン、オキサゾリン、ピペリジン、ピペラジン、ピラゾ リジン等から派生される、酸素原子、硫黄原子および窒素原子から選択される 同種または異種のヘテロ原子を1~2個結合部位以外の環内に含む上記 C3-7シ クロアルキル基をいう。ハロゲン原子とはフッ素原子、塩素原子、臭素原子ま **15** たはヨウ素原子をいう。ハロ(C_{i-6} アルキル)基とは、トリフルオロメチル基、 ペンタフルオロエチル基等の異種または同種の1~5個の上記ハロゲン原子で 置換された上記C₁₋₆アルキル基をいう。ハロ(C₁₋₆アルコキシ)基とは、異種ま たは同種の1~5個の上記ハロゲン原子で置換された上記C₁₋₆アルコキシ基を 20 いう。C2-7アルコキシカルポニル基とは、メトキシカルポニル基、エトキシカル ボニル基、プロポキシカルボニル基、イソプロポキシカルボニル基、ブトキシ カルボニル基、イソプチルオキシカルボニル基、sec‐プトキシカルボニル 基、tert-ブトキシカルボニル基、ペンチルオキシカルボニル基、イソペ ンチルオキシカルボニル基、ネオペンチルオキシカルボニル基、tert-ペ ンチルオキシカルボニル基、ヘキシルオキシカルボニル基等の炭素数2~7の 25 直鎖状または枝分かれ状のアルコキシカルポニル基をいう。アリール基とは、 フェニル基、ナフチル基等の1~3環性の芳香族炭化水素基をいう。アリール (C₁₋₆アルキル) 基とは、上記アリール基で置換された上記 C₁₋₆アルキル基をい

24



う。アリール(C_{1-6} アルコキシ)基とは、上記アリール基で置換された上記 C_{1-6} アルコキシ基をいう。アリール (C1-6アルキルチオ) 基とは、上記アリール基で 置換された上記C1-6アルキルチオ基をいう。アリール(C2-7アルコキシカルボニ ル)基とは、ベンジルオキシカルボニル基等の、上記アリール基で置換された 上記C2-7アルコキシカルボニル基をいう。ヘテロアリール基とは、チアゾール、 5 オキサゾール、イソチアゾール、イソオキサゾール、ピリジン、ピリミジン、 ピラジン、ピリダジン、ピロール、チオフェン、イミダゾール、ピラゾール、 オキサジアゾール、チオジアゾール、テトラゾール、フラザン等から派生され る、酸素原子、硫黄原子および窒素原子から選択される同種または異種のヘテ ロ原子を1~4個結合部位以外の環内に含む5又は6員環のヘテロアリール基 10 をいう。C2-6環状アミノ基とは、モルホリノ基、チオモルホリノ基、1-アジリ ジニル基、1-アゼチジニル基、1-ピロリジニル基、ピペリジノ基、1-イ ミダゾリジニル基、1-ピペラジニル基、ピラゾリジニル基等の、結合部位の 窒素原子の他に酸素原子、硫黄原子および窒素原子から選択される1個のヘテ 口原子を環内に有していてもよい、炭素数2~6の5又は6員環の単環性アミ 15 ノ基をいう。C₁₋₄芳香族環状アミノ基とは、1 ーイミダゾリル基、1 ーピロリル 基、ピラゾリル基、1-テトラゾリル基等の、結合部位の窒素原子の他に窒素 原子を1~3個環内に有していてもよい、炭素数1~4の5員環の芳香族単環 性アミノ基をいう。水酸基の保護基とは、ベンジル基、メトキシメチル基、ア セチル基、ピバロイル基、ベンゾイル基、tertーブチルジメチルシリル基、 20 トリイソプロピルシリル基、アリル基等の一般的に有機合成反応において用い られる水酸基の保護基をいう。アミノ基の保護基とは、ベンジルオキシカルボ ニル基、 tertープトキシカルボニル基、ベンジル基、トリフルオロアセチ ル基等の一般的に有機合成反応において用いられるアミノ基の保護基をいう。 カルボキシ基の保護基とは、ベンジル基、tertープチルジメチルシリル基、 25 アリル基等の一般的に有機合成反応において用いられるカルポキシ基の保護基 をいう。

本発明において、例えば、R¹は水素原子またはヒドロキシ(C₂₋₆アルキル)

基が好ましく、水素原子が更に好ましい。Tは式

または式

5

10

15

20

で表される基が好ましい。QはC1-5アルキル基またはハロ(C1-6アルキル)基が 好ましく、C₁₋₆アルキル基が更に好ましい。QにおけるC₁₋₆アルキル基としては、 エチル基またはイソプロピル基が好ましく、イソプロピル基が更に好ましい。 Xは単結合または酸素原子が好ましい。YはC₁₋₆アルキレン基またはC₂₋₆アルケ ニレン基が好ましく、C1-6アルキレン基が更に好ましい。YにおけるC1-6アルキ レン基としては、エチレン基、トリメチレン基またはテトラメチレン基が好ま しく、エチレン基、またはトリメチレン基が更に好ましい。Zは一RB、-CO R^c、-CON (R^D) R^Bまたは-C (=NR^G) N (R^E) R^Iが好ましく、-R^B または $-CON(R^{D})$ R^{B} が更に好ましく、 $-R^{B}$ が最も好ましい。Zにおける-R[®]としては、前記置換基群 (iA) から選択される同種または異種の基を1~ 5個有するC₁₋₆アルキル基が好ましく、カルバモイル基を有するC₁₋₆アルキル基 が更に好ましい。ZにおけるRDとしては、水素原子が好ましく、RBとしては、 前記置換基群 (iB) から選択される同種または異種の基を1~5個有するC₁₋₆ アルキル基が好ましく、ZにおけるR⁶としては、水素原子またはC₁₋₆アルキル スルホニル基が好ましく、R[®]としては、水素原子が好ましく、R^Iとしては、水 素原子、または前記置換基群 (i C) から選択される同種または異種の基を1 ~5個有していてもよい C_{1-6} アルキル基が好ましい。Zにおける R^6 としては、 前記置換基群 (iD) から選択される基を有する C_{i-6} アルキル基が好ましい。 R

10

 4 は水素原子が好ましい。 R^2 は水素原子、ハロゲン原子、 C_{1-6} アルキル基、 C_{1-6} アルコキシ基、 C_{1-6} アルコキシ)基、 C_{3-7} シクロアルキル(C_{3-6} アルコキシ)基、または一般式 $-A-R^A$ (式中のA及び R^A は前記と同じ意味である)で表される基が好ましく、水素原子、塩素原子、フッ素原子又はメチル基が更に好ましい。 R^3 、 R^5 および R^6 は水素原子またはハロゲン原子が好ましく、全て水素原子が更に好ましい。

本発明における具体的な化合物としては、実施例 $1\sim187$ 記載の化合物等を例示することができる。中でも、下記の化合物又はそれらの薬理学的に許容される塩が好ましい。

15

(実施例45)

(実施例48)

(実施例51)

(実施例52/111)

(実施例55)

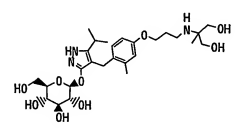
(実施例56)

5

(実施例57)

(実施例59)

(実施例66)



(実施例67)

(実施例79)

(実施例81)

(実施例82)

5

(実施例83)

(実施例84)

(実施例87)

(実施例94)

$$\begin{array}{c|c} & & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & &$$

(実施例107)

(実施例108)

$$\begin{array}{c|c} & & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & &$$

5 (実施例109)

(実施例114)

(実施例117)

(実施例118)

$$\begin{array}{c|c} & & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & &$$

(実施例119)

(実施例121)

HN OH OH OH

10

(実施例123)

(実施例124)

$$\begin{array}{c} HN \\ N \\ N \\ OH \end{array}$$

$$\begin{array}{c|c} & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & \\ & & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & &$$

(実施例126)

(実施例127)

(実施例128)

(実施例129)

(実施例130)

(実施例134)

(実施例141)

(実施例147)

(実施例150)

(実施例151)

5

(実施例181)

5

本発明の前記一般式 (I) で表される化合物は、例えば、以下の方法に従い 10 製造することができる。

〔式中のL¹はハロゲン原子、メシルオキシ基、トシルオキシ基等の脱離基であり; L²はMgBr、MgCl、MgI、ZnI、ZnBr、ZnClまたはリ



チウム原子であり;Rは C_{1-6} アルキル基、ハロ(C_{1-6} アルキル)基、 C_{1-6} アルコキシ(C_{1-6} アルキル)基または C_{3-7} シクロアルキル基であり; R^0 は C_{1-6} アルキル基であり; Q^3 および T^3 はどちらか一方が水酸基であり、他方が C_{1-6} アルキル基、ハロ(C_{1-6} アルキル)基、 C_{1-6} アルコキシ(C_{1-6} アルキル)基または C_{3-7} シクロアルキル基であり; R^1 、 R^2 、 R^3 、 R^4 、 R^5 、 R^6 、 R^{11} 、 R^{12} 、 R^{14} 、Q、 Q^2 、T、 T^2 、X、Y、 Y^1 、Zおよび Z^1 は前記と同じ意味をもつ)

工程1-1

5

10

15

20

25

WO 2004/018491

前記一般式(IV)で表されるベンジル化合物を前記一般式(V)で表されるケト酢酸エステルと、不活性溶媒中、水素化ナトリウム、カリウム tertープトキシドなどの塩基の存在下に縮合させることにより前記一般式(VI)で表される化合物を製造することができる。反応に用いられる不活性溶媒としては、例えば、1,2ージメトキシエタン、テトラヒドロフラン、N,Nージメチルホルムアミド、それらの混合溶媒などを挙げることができる。反応温度は通常室温~還流温度であり、反応時間は使用する原料物質や溶媒、反応温度などにより異なるが、通常1時間~1日間である。

工程1-2

前記一般式(VI)で表される化合物を前記一般式(VII)で表されるとドラジン化合物又はその一水和物若しくはその塩と不活性溶媒中、塩基の存在下または非存在下に縮合させた後、必要に応じて常法に従い水酸基に保護基を導入することにより前記一般式(III)で表されるベンジルピラゾール誘導体を製造することができる。縮合反応に用いられる不活性溶媒としては、例えば、トルエン、テトラヒドロフラン、クロロホルム、メタノール、エタノール、それらの混合溶媒などを挙げることができ、塩基としては、例えば、トリエチルアミン、N,Nージイソプロピルエチルアミン、ピリジン、ナトリウムメトキシド、ナトリウムエトキシド等を挙げることができる。その反応温度は通常室温~還流温度であり、反応時間は使用する原料物質や溶媒、反応温度などにより異なるが、通常1時間~1日間である。尚、得られた前記一般式(III)で表されるベンジルピラゾール誘導体は常法に従い適宜その塩に変換した後、

次工程において使用することもできる。

工程1-3

前記一般式(VIII)で表されるジチオ炭酸エステル化合物を前記一般式(IX)で表されるケトン化合物と、不活性溶媒中、ナトリウムアミドなどの塩基の存在下に縮合させることにより前記一般式(X)で表される化合物を製造することができる。反応に用いられる不活性溶媒としては、例えば、トルエンなどを挙げることができる。反応温度は通常−20℃~室温であり、反応時間は使用する原料物質や溶媒、反応温度などにより異なるが、通常30分間~1日間である。

10 工程1-4

5

15

25

前記一般式(X)で表される化合物を前記一般式(VII)で表されるヒドラジン化合物又はその一水和物若しくはその塩と、不活性溶媒中、トリエチルアミン、N, Nージイソプロピルエチルアミンなどの塩基の存在下に縮合させた後、必要に応じて常法に従い水酸基に保護基を導入することにより前記一般式(XI)で表されるベンジルオキシピラゾール誘導体を製造することができる。縮合反応に用いられる不活性溶媒としては、例えば、アセトニトリルなどを挙げることができる。その反応温度は通常 0 ℃~還流温度であり、反応時間は使用する原料物質や溶媒、反応温度などにより異なるが、通常 1 時間~ 1 日間である。

20 工程1-5

前記一般式(XI)で表される化合物をオキシ塩化リンおよびN,N-ジメチルホルムアミドを用いて、各種溶媒中、Vilsmeier反応を行うことにより前記一般式(XII)で表されるピラゾールアルデヒド誘導体を製造することができる。反応に用いられる溶媒としては、例えば、N,N-ジメチルホルムアミドなどを挙げることができる。反応温度は通常 0 \mathbb{C} \sim 還流温度であり、反応時間は使用する原料物質や溶媒、反応温度などにより異なるが、通常 30分間 \sim 1 日間である。

工程1-6



前記一般式(XII)で表される化合物と前記一般式(XIII)で表されるグリニャール試薬、Reformatsky試薬またはリチウム試薬を、不活性溶媒中で付加させることにより前記一般式(XIV)で表される化合物を製造することができる。反応に用いられる不活性溶媒としては、例えば、テトラヒドロフラン、ジエチルエーテル、それらの混合溶媒などを挙げることができる。反応温度は通常-78 $^{\circ}$ $^{\circ}$ ~ $^{\circ}$ 22温であり、反応時間は使用する原料物質や溶媒、反応温度などにより異なるが、通常 30 分間 $^{\circ}$ 1 日間である。

工程1-7

5

前記一般式(XIV)で表される化合物を、不活性溶媒中、塩酸等の酸の存 在下または非存在下、パラジウム炭素粉末などのパラジウム系触媒を用いて接 10 触還元し、前記一般式 (XIV) で表される化合物が硫黄原子を含む場合は、 必要に応じて更にトリフルオロ酢酸およびジメチルスルフィドの水溶液中、通 常0℃~還流温度にて30分間~1日間酸処理することにより前記一般式(I II)で表されるベンジルピラゾール誘導体を製造することができる。接触環 元反応に用いられる溶媒としては、例えば、メタノール、エタノール、テトラ 15 ヒドロフラン、酢酸エチル、酢酸、イソプロパノール、それらの混合溶媒など を挙げることができ、その反応温度は通常室温~還流温度であり、反応時間は 使用する原料物質や溶媒、反応温度などにより異なるが、通常30分間~1日 間である。尚、得られた前記一般式(III)で表されるベンジルピラゾール 誘導体は常法に従い適宜その塩に変換した後、次工程において使用することも 20 できる。

工程1-8

(1)前記一般式(I I I)で表されるペンジルピラゾール誘導体において Q^3 または T^3 の何れかが C_{1-6} アルキル基、 C_{1-6} アルコキシ(C_{1-6} アルキル)基または C_{3-7} シクロアルキル基である場合、相当する前記一般式(I I I)で表されるペンジルピラゾール誘導体をアセトブロモー α -D-グルコース、アセトプロモー α -D-ガラクトース、2,3,4,6-テトラ-O-ピバロイル- α -D-グルコピラノシルブロミド又は2,3,4,6-テトラ-O-ピバロイルー

WO 2004/018491

5



α-D-ガラクトピラノシルプロミドを用いて、不活性溶媒中、炭酸銀、水素 化ナトリウムなどの塩基の存在下に配糖化させることにより相当する本発明の 前記一般式(II)で表される化合物を製造することができる。反応に用いら れる不活性溶媒としては、例えば、テトラヒドロフラン、ジメトキシエタン、

- N, N-ジメチルホルムアミド、それらの混合溶媒などを挙げることができる。 反応温度は通常室温~還流温度であり、反応時間は使用する原料物質や溶媒、 反応温度などにより異なるが、通常1時間~1日間である。
- (2)前記一般式(III)で表されるベンジルピラゾール誘導体においてQ 3 またはT 3 の何れかがハロ(C $_{1-6}$ アルキル)基である場合、相当する前記一般式
 10 (III)で表されるベンジルピラゾール誘導体をアセトプロモー α -D-グルコース、アセトプロモー α -D-ガラクトース、2,3,4,6-テトラー O-ピバロイルー α -D-グルコピラノシルプロミド又は2,3,4,6-テトラーO-ピバロイルー α -D-ガルコピラノシルプロミドを用いて、不活性溶媒中、炭酸カリウムなどの塩基の存在下に配糖化させることにより相当する本発明の前記一般式(II)で表される化合物を製造することができる。反応に用いられる不活性溶媒としては、例えば、テトラヒドロフラン、アセトニトリル、それらの混合溶媒などを挙げることができる。反応温度は通常室温~還流温度であり、反応時間は使用する原料物質や溶媒、反応温度などにより異なるが、通常1時間~1日間である。
- 20 (3) 前記一般式(I I I)で表されるベンジルピラゾール誘導体においてQ³ または T^3 の何れかが C_{2-6} アルキル基、 C_{1-6} アルコキシ(C_{1-6} アルキル)基または C_{3-7} シクロアルキル基である場合、相当する前記一般式(I I I)で表されるベンジルピラゾール誘導体をアセトプロモー α -D-グルコース、アセトプロモー α -D-ガラクトース、2,3,4,6-テトラ-O-ピバロイルー α -D-ガラクトピラノシルプロミド又は2,3,4,6-テトラ-O-ピバロイルー α -D-ガラクトピラノシルプロミドを用いて、水を含む不活性溶媒中、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、炭酸カリウムなどの塩基およびベンジルトリ(n-ブチル)アンモニウムクロリド、ベンジルトリ(n-ブチル)アンモニ



ウムブロミド、テトラ(n-ブチル)アンモニウム硫酸水素塩などの相間移動 触媒の存在下に配糖化させることによっても相当する本発明の前記一般式(II)で表される化合物を製造することができる。反応に用いられる不活性溶媒 としては、例えば、塩化メチレン、トルエン、ベンゾトリフルオリド、それら の混合溶媒などを挙げることができる。反応温度は通常 0 $\mathbb C$ $\mathbb C$ 還流温度であり、 反応時間は使用する原料物質や溶媒、反応温度などにより異なるが、通常 $\mathbb C$ \mathbb

尚、得られた前記一般式(II)で表される配糖化されたベンジルピラゾール誘導体は常法に従い適宜その塩に変換して分離した後、次工程において使用してもよい。

工程1-9

5

10

15

20

25

WO 2004/018491

前記一般式(II)で表される化合物をアルカリ加水分解させた後、必要に応じて保護基の除去または二トロ基の還元を行うことにより、本発明の前記一般式(I)で表されるピラゾール誘導体を製造することができる。加水分解反応に用いられる溶媒としては、例えば、メタノール、エタノール、テトラヒドロフラン、水、それらの混合溶媒などを挙げることができ、塩基としては、例えば、水酸化ナトリウム、ナトリウムメトキシド、ナトリウムエトキシド、メチルアミン、ジメチルアミンなどを挙げることができる。その反応温度は通常0℃~還流温度であり、反応時間は使用する原料物質や溶媒、反応温度などにより異なるが、通常30分間~1日間である。上記の如く、加水分解後、R¹¹、R¹²、R¹⁴、Y¹及び/又はZ¹に保護基を有する化合物の場合は、常法に従い適宜処理して保護基を除去することができる。更に、R²に二トロ基を有する前記一般式(I)の化合物の場合は、上記反応終了後、常法に従い、別途酢酸エチルなどの不活性溶媒中、酸化白金などの白金系触媒を用いて通常室温~還流温度で通常30分間~1日間接触還元することにより相当するアミノ基を有する化合物に導くこともできる。

尚、出発原料である前記一般式(III)で表される化合物の内、R¹¹が水素原子である化合物には、以下に示す3種類の互変異性体が存在し、反応条件の

相違により状態が変化するが、前記一般式(III)で表される化合物には何れの化合物も含まれる。

$$\begin{array}{c} R^{5} \times Y^{1} \times$$

(式中のR、R³、R⁵、R⁶、R¹²、R¹⁴、X、Y¹およびZ¹は前記と同じ意味をも 5 つ)

本発明の前記一般式(I)で表される化合物の内、 R^1 が C_{1-6} アルキル基、 C_{2-6} アルケニル基、Eドロキシ(C_{2-6} アルキル)基、 C_{3-7} シクロアルキル基、 C_{3-7} シクロアルキル(C_{1-6} アルキル)基または環置換基としてハロゲン原子、水酸基、アミノ基、 C_{1-6} アルキル基および C_{1-6} アルコキシ基から選択される同種または異種の基を $1\sim3$ 個有していてもよいアリール(C_{1-6} アルキル)基である化合物は、例えば、以下の方法に従い製造することもできる。

〔式中の L^8 はハロゲン原子、メシルオキシ基、トシルオキシ基等の脱離基であり; R^{21} は C_{1-6} アルキル基、 C_{2-6} アルケニル基、保護基を有していてもよいヒドロキシ(C_{2-6} アルキル)基、 C_{3-7} シクロアルキル基、 C_{3-7} シクロアルキル(C_{1-6} アルキル)基または環置換基としてハロゲン原子、保護基を有していてもよい水酸基、保護基を有していてもよいアミノ基、 C_{1-6} アルキル基および C_{1-6} アルコ



キシ基から選択される同種または異種の基を $1 \sim 3$ 個有していてもよいアリール(C_{1-6} アルキル)基であり; R^{31} は C_{1-6} アルキル基、 C_{2-6} アルケニル基、ヒドロキシ(C_{2-6} アルキル)基、 C_{3-7} シクロアルキル基、 C_{3-7} シクロアルキル(C_{1-6} アルキル)基または環置換基としてハロゲン原子、水酸基、アミノ基、 C_{1-6} アルキル基および C_{1-6} アルコキシ基から選択される同種または異種の基を $1 \sim 3$ 個有していてもよいアリール(C_{1-6} アルキル)基であり; R^2 、 R^3 、 R^4 、 R^5 、 R^6 、 R^{12} 、 R^{14} 、Q、 Q^2 、T、 T^2 、X、Y 、 Y^1 、Zおよび Z^1 は前記と同じ意味をもつ〕

工程2

5

10 前記一般式(IIa)で表される化合物を前記工程1-9と同様の方法により加水分解した後、前記一般式(XV)で表されるアルキル化剤を用いて、不活性溶媒中、炭酸セシウム、炭酸カリウムなどの塩基の存在下、必要に応じて触媒量のヨウ化ナトリウムの存在下にN-アルキル化し、保護基を有する化合物の場合は、更に必要に応じて常法に従い適宜処理して保護基を除去することにより、本発明の前記一般式(Ia)で表されるピラゾール誘導体を製造することができる。N-アルキル化反応に用いられる溶媒としては、例えば、アセトニトリル、エタノール、1,2-ジメトキシエタン、テトラヒドロフラン、N,N-ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド、それらの混合溶媒などを挙げることができる。その反応温度は通常室温~還流温度であり、反応時20 間は使用する原料物質や溶媒、反応温度などにより異なるが、通常10分間~1日間である。

本発明の前記一般式(I)で表される化合物の内、R¹、R⁴及びZが水素原子である化合物は、例えば、以下の方法に従い製造することもできる。

10

(式中のL 4 はメシルオキシ基、トシルオキシ基等の脱離基であり; R^2 、 R^3 、 R^4 、 R^6 、 R^{12} 、Q、 Q^2 、T、 T^2 、X、Yおよび Y^1 は前記と同じ意味をもつ) 工程 3-1

前記一般式(XVI)で表される化合物を不活性溶媒中、パラジウム炭素粉末などのパラジウム系触媒を用いて接触還元してベンジル基を除去することにより、前記一般式(XVII)で表される化合物を製造することができる。接触還元反応に用いられる溶媒としては、例えば、メタノール、エタノール、テトラヒドロフラン、酢酸エチル、酢酸、それらの混合溶媒などを挙げることができる。その反応温度は通常室温~還流温度であり、反応時間は使用する原料物質や溶媒、反応温度などにより異なるが、通常1時間~2日間である。工程3-2



前記一般式(XVII)で表される化合物を不活性溶媒中、トリエチルアミン、N, Nージイソプロピルエチルアミン等の塩基の存在下、メシルクロリド、トシルクロリド等の酸クロリドを用いて脱離基を導入することにより、前記一般式(XVIII)で表される化合物を製造することができる。導入反応に用いられる溶媒としては、例えば、塩化メチレン、酢酸エチル、テトラヒドロフラン、ピリジン、それらの混合溶媒などを挙げることができる。その反応温度は通常 0 ℃~室温であり、反応時間は使用する原料物質や溶媒、反応温度などにより異なるが、通常 3 0 分間~1 日間である。

工程3-3

5

10 前記一般式(XVIII)で表される化合物を不活性溶媒中、アジ化ナトリウム等のアジド化試薬を用いてアジド化することにより、前記一般式(XIX)で表される化合物を製造することができる。アジド化反応に用いられる溶媒としては、例えば、塩化メチレン、酢酸エチル、N, Nージメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド、Nーメチルピロリドン、N, Nージメチルイミダゾリジノン、それらの混合溶媒などを挙げることができる。その反応温度は通常室温~還流温度であり、反応時間は使用する原料物質や溶媒、反応温度などにより異なるが、通常30分間~1日間である。

工程3-4

前記一般式(XIX)で表される化合物を不活性溶媒中、パラジウム炭素粉 20 末などのパラジウム系触媒を用いて接触還元することにより、本発明の前記一般式(IIb)で表される化合物を製造することができる。接触還元反応に用いられる溶媒としては、例えば、テトラヒドロフラン、メタノール、エタノール、酢酸エチル、それらの混合溶媒などを挙げることができる。その反応温度は通常室温~還流温度であり、反応時間は使用する原料物質や溶媒、反応温度 25 などにより異なるが、通常30分間~1日間である。

工程3-5

前記一般式(XIX)で表される化合物をアルカリ加水分解させた後、必要に応じて常法に従い保護基を除去することにより、前記一般式(XX)で表さ

れる化合物を製造することができる。加水分解反応に用いられる溶媒としては、例えば、メタノール、エタノール、テトラヒドロフラン、水、それらの混合溶媒などを挙げることができ、塩基としては、例えば、水酸化ナトリウム、ナトリウムメトキシド、ナトリウムエトキシド、メチルアミン、ジメチルアミンなどを挙げることができる。その反応温度は通常 0 ℃~還流温度であり、反応時間は使用する原料物質や溶媒、反応温度などにより異なるが、通常 3 0 分間~1 日間である。工程 1 − 9 同様、加水分解後、R 12 及び/又はY 1 に保護基を有する化合物の場合は、常法に従い適宜処理して保護基を除去することができる。工程 3 − 6

10 前記一般式(IIb)で表される化合物をアルカリ加水分解させた後、必要に応じて常法に従い保護基を除去することにより、本発明の前記一般式(Ib)で表されるピラゾール誘導体を製造することができる。加水分解反応に用いられる溶媒としては、例えば、メタノール、エタノール、テトラヒドロフラン、水、それらの混合溶媒などを挙げることができ、塩基としては、例えば、水酸化ナトリウム、ナトリウムメトキシド、ナトリウムエトキシド、メチルアミン、ジメチルアミンなどを挙げることができる。その反応温度は通常0℃~還流温度であり、反応時間は使用する原料物質や溶媒、反応温度などにより異なるが、通常30分間~1日間である。工程1-9同様、加水分解後、R¹²及び/又はY「に保護基を有する化合物の場合は、常法に従い適宜処理して保護基を除去することができる。

工程3-7

25

前記一般式(XX)で表される化合物を不活性溶媒中、パラジウム炭素粉末などのパラジウム系触媒を用いて接触還元することにより、本発明の前記一般式(Ib)で表されるピラゾール誘導体を製造することができる。接触還元反応に用いられる溶媒としては、例えば、テトラヒドロフラン、メタノール、エタノール、酢酸エチル、それらの混合溶媒などを挙げることができる。その反応温度は通常室温~還流温度であり、反応時間は使用する原料物質や溶媒、反応温度などにより異なるが、通常30分間~1日間である。

本発明の前記一般式(I)で表される化合物の内、 R^1 及び R^4 が水素原子であり、Zが一C O R^c 、-S O $_2$ R^c 、-C O N (R^p) R^p または-C (= N R^{26}) N H R^{26} である化合物は、例えば、以下の方法に従い製造することもできる。

「式中のL⁵はピラゾリル基、メチルチオ基、ベンゾトリアゾリル基等の脱離基であり; R^{2G}およびR^{2H}は同一でも異なっていてもよく、それぞれ、水素原子、ベンジルオキシカルボニル基または t e r t ープトキシカルボニル基であり; Z⁸は一COR^{1C}、一SO₂R^{1C}、一CONHR^{1D}または一C(=NR^{2G}) NHR^{2H}であり; Z^Aは一COR^C、一SO₂R^C、一CONHR^Dまたは一C(=NR^{2G}) NH
 R^{2H}であり; R^{1C}、R^{1D}、R^{1E}、R²、R³、R⁵、R⁶、R¹²、R^D、R^E、Q、Q²、T、T²、X、YおよびY¹は前記と同じ意味をもつ)
 工程4-1

以下の方法1乃至4に従い処理した後、必要に応じて常法に従い保護基を除去することにより、前記一般式(IIb)で表される化合物から前記一般式(IIc)で表される化合物を製造することができる。

<方法1>

WO 2004/018491

前記一般式(IIb)で表される化合物を、塩化メチレン、酢酸エチル、テトラヒドロフラン、ピリジン、アセトニトリル、それらの混合溶媒等の不活性溶媒中、トリエチルアミン、N, Nージイソプロピルエチルアミン、ピリジン、1,8ージアザビシクロ〔5.4.0〕ウンデー7ーセン等の塩基の存在下、前記一般式(XXI)又は(XXII)で表される酸クロリドと通常0℃~還
 流温度で通常30分間~1日間反応を行う。

<方法2>

前記一般式(IIb)で表される化合物を、塩化メチレン、酢酸エチル、テトラヒドロフラン、ピリジン、アセトニトリル、トルエン、それらの混合溶媒等の不活性溶媒中、トリエチルアミン、N、Nージイソプロピルエチルアミン、ピリジン、1、8ージアザピシクロ〔5.4.0〕ウンデー7ーセン等の塩基の存在下又は非存在下、前記一般式(XXIII)で表されるイソシアネート化合物と通常0 $^{\circ}$ ~還流温度で通常30分間~1日間反応を行う。

〈方法3〉

15

前記一般式(IIb)で表される化合物を、N, N-ジメチルホルムアミド、20 塩化メチレン、それらの混合溶媒等の不活性溶媒中、1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド塩酸塩、ジシクロヘキシルカルボジイミド等の縮合剤の存在下、及びトリエチルアミン、N, N-ジイソプロピルエチルアミン等の塩基の存在下又は非存在下、必要に応じて適宜1-ヒドロキシベンゾトリアゾールを添加して、前記一般式(XXIV)で表されるカルボン酸化合物と通常0℃~還流温度で通常1時間~2日間反応を行う。

<方法4>

前記一般式(IIb)で表される化合物を、テトラヒドロフラン、メタノール、エタノール、トルエン、N, N-ジメチルホルムアミド、それらの混合溶



媒等の不活性溶媒中、N-(ベンジルオキシカルポニル)-1H-ピラゾール-1-カルポキサミジン等の前記一般式(XXV)で表されるグアニジン化試薬と通常室温~還流温度で通常 1 時間~ 5 日間反応を行う。

46

工程 4-2

WO 2004/018491

前記一般式(IIc)で表される化合物をアルカリ加水分解させた後、必要に応じて常法に従い保護基を除去することにより、本発明の前記一般式(Ic)で表されるピラゾール誘導体を製造することができる。加水分解反応に用いられる溶媒としては、例えば、メタノール、エタノール、テトラヒドロフラン、水、それらの混合溶媒などを挙げることができ、塩基としては、例えば、水酸化ナトリウム、ナトリウムメトキシド、ナトリウムエトキシド、メチルアミン、ジメチルアミンなどを挙げることができる。その反応温度は通常0℃~還流温度であり、反応時間は使用する原料物質や溶媒、反応温度などにより異なるが、通常30分間~1日間である。工程1-9同様、加水分解後、R¹²、Y¹及び/又はZ²に保護基を有する化合物の場合は、常法に従い適宜処理して保護基を除去することができる。

工程 5-1

20

25

前記一般式(IIb)で表される化合物を不活性溶媒中、トリエチルアミン、N,N-ジイソプロピルエチルアミン、ピリジン、1,8-ジアザビシクロ[5.4.0]ウンデー7ーセン等の塩基の存在下、前記式(XXVI)で表される活性エステル化試薬と縮合することにより、前記一般式(XXVII)で表される活性エステル化合物を製造することができる。縮合反応に用いられる溶媒としては、例えば、塩化メチレン、テトラヒドロフラン、酢酸エチル、アセトニトリル、ピリジン、それらの混合溶媒などを挙げることができる。その反応温度は通常0℃~還流温度であり、反応時間は使用する原料物質や溶媒、反応温度などにより異なるが、通常30分間~1日間である。

工程 5-2

前記一般式(XXVII)で表される化合物を不活性溶媒中、トリエチルアミン、N,N-ジイソプロピルエチルアミン、ピリジン、1,8-ジアザビシ

クロ〔5. 4. 0〕ウンデー7ーセン、水素化ナトリウム、カリウムtertープトキシド、炭酸カリウム、炭酸セシウム等の塩基の存在下又は非存在下、前記一般式(XXVIII)で表されるアミン化合物又はその塩と縮合した後、必要に応じて常法に従い保護基を除去することにより、本発明の前記一般式(IId)で表されるピラゾール誘導体を製造することができる。縮合反応に用いられる溶媒としては、例えば、塩化メチレン、メタノール、エタノール、テトラヒドロフラン、酢酸エチル、アセトニトリル、ピリジン、N,Nージメチルホルムアミド、それらの混合溶媒などを挙げることができる。その反応温度は通常室温~還流温度であり、反応時間は使用する原料物質や溶媒、反応温度などにより異なるが、通常30分間~2日間である。

工程5-3

5

10

15

20

前記一般式(IId)で表される化合物をアルカリ加水分解させた後、必要に応じて常法に従い保護基を除去することにより、本発明の前記一般式(Id)で表されるピラゾール誘導体を製造することができる。加水分解反応に用いられる溶媒としては、例えば、メタノール、エタノール、テトラヒドロフラン、水、それらの混合溶媒などを挙げることができ、塩基としては、例えば、水酸化ナトリウム、ナトリウムメトキシド、ナトリウムエトキシド、メチルアミン、ジメチルアミンなどを挙げることができる。その反応温度は通常0℃~還流温度であり、反応時間は使用する原料物質や溶媒、反応温度などにより異なるが、通常30分間~1日間である。工程1-9同様、加水分解後、R¹²、R¹⁰、R¹⁸及び/又はY¹に保護基を有する化合物の場合は、常法に従い適宜処理して保護基を除去することができる。

本発明の前記一般式(I)で表される化合物の内、 R^1 が水素原子であり、Zが R^B である化合物は、例えば、以下の方法に従い製造することもできる。

10

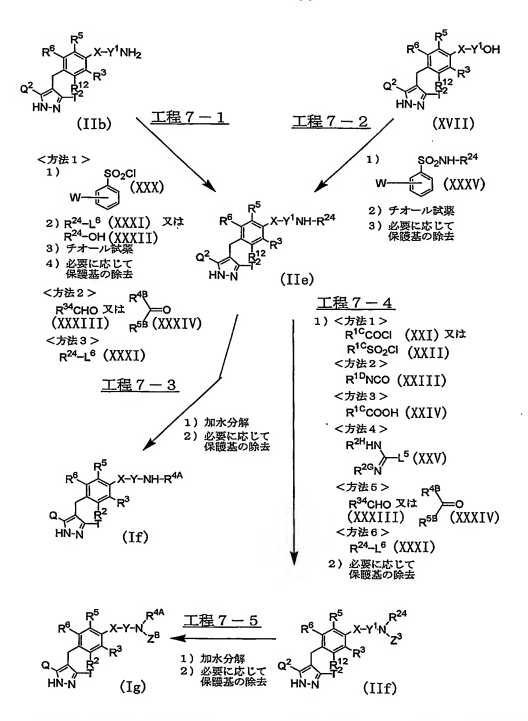
15

20

(式中のR¹⁴、R¹⁸、R²、R³、R⁴、R⁵、R⁶、R¹²、R⁸、L⁴、Q、Q²、T、T²、X、YおよびY¹は前記と同じ意味をもつ) 工程 6

前記一般式(XVIII)で表される化合物を不活性溶媒中、トリエチルア ミン、N, N-ジイソプロピルエチルアミン、ピリジン、1, 8-ジアザビシ クロ〔5.4.0〕ウンデー7-セン、水素化ナトリウム、カリウムtert ープトキシド、炭酸カリウム、炭酸セシウム等の塩基の存在下又は非存在下、 必要に応じてヨウ化ナトリウムを添加して、前記一般式(XXIX)で表され るアミン化合物又はその塩と縮合し、アルカリ加水分解させた後、必要に応じ て常法に従い保護基を除去することにより、本発明の前記一般式(Ie)で表 されるピラゾール誘導体を製造することができる。縮合反応に用いられる溶媒 としては、例えば、アセトニトリル、N. N-ジメチルホルムアミド、ジメチ ルスルホキシド、N-メチルピロリドン、メタノール、エタノール、2-プロ パノール、テトラヒドロフラン、それらの混合溶媒などを挙げることができる。 その反応温度は通常室温~還流温度であり、反応時間は使用する原料物質や溶 媒、反応温度などにより異なるが、通常1時間~5日間である。加水分解反応 に用いられる溶媒としては、例えば、メタノール、エタノール、テトラヒドロ フラン、水、それらの混合溶媒などを挙げることができ、塩基としては、例え ば、水酸化ナトリウム、ナトリウムメトキシド、ナトリウムエトキシド、メチ ルアミン、ジメチルアミンなどを挙げることができる。その反応温度は通常0℃ ~還流温度であり、反応時間は使用する原料物質や溶媒、反応温度などにより 異なるが、通常30分間~1日間である。工程1-9同様、加水分解後、R12、 R¹⁴、R¹⁸及び/又はY¹に保護基を有する化合物の場合は、常法に従い適宜処理 して保護基を除去することができる。

本発明の前記一般式(I)で表される化合物の内、 R^1 が水素原子であり; R^4 が前記の置換基群(i)から選択される同種または異種の基を $1\sim5$ 個有していてもよい C_{1-6} アルキル基であり;Zが水素原子又は前記の置換基群(i)から選択される同種または異種の基を $1\sim5$ 個有していてもよい C_{1-6} アルキル基、 $-COR^c$ 、 $-SO_2R^c$ 、 $-CONHR^D$ または-C ($=NR^{26}$) NHR^{24} である化合物は、例えば、以下の方法に従い製造することもできる。



〔式中の L^6 はハロゲン原子、メシルオキシ基、トシルオキシ基等の脱離基であり;Wは2-ニトロ基、4-ニトロ基又は2,4-ジニトロ基であり; R^{24} は前記の置換基群(i i)から選択される同種または異種の基を $1\sim 5$ 個有していてもよい C_{1-6} アルキル基であり; R^{34} は隣接する炭素原子と共に還元後に R^{24} を形成し; R^{48} および R^{58} は両者が結合する炭素原子と共に還元後に枝分かれ状の

WO 2004/018491



 C_{3-6} アルキル基を有する R^{14} を形成し; R^{4A} は前記の置換基群(i)から選択される同種または異種の基を $1\sim5$ 個有していてもよい C_{1-6} アルキル基であり; Z^{3} は前記の置換基群(i i)から選択される同種または異種の基を $1\sim5$ 個有していてもよい C_{1-6} アルキル基、 $-COR^{1C}$ 、 $-SO_{2}R^{1C}$ 、 $-CONHR^{1D}$ または-C($=NR^{2G}$) NHR^{2H} であり; Z^{3} は前記の置換基群(i)から選択される同種または異種の基を $1\sim5$ 個有していてもよい C_{1-6} アルキル基、 $-COR^{C}$ 、 $-SO_{2}R^{C}$ 、 $-CONHR^{D}$ または-C($=NR^{2G}$) NHR^{2H} であり; L^{5} 、 R^{1C} 、 R^{1D} 、 R^{2G} 、 R^{2H} 、 R^{2} 、 R^{3} 、 R^{5} 、 R^{6} 、 R^{12} 、Q 、 Q^{2} 、T 、 T^{2} 、X 、 Y および Y^{1} は前記と同じ意味をもつ〕

10 工程7-1

5

以下の方法1乃至3に従い処理することにより、前記一般式(IIb)で表される化合物から本発明の前記一般式(IIe)で表される化合物を製造することができる。

<方法1>

- 1)前記一般式(IIb)で表される化合物を、塩化メチレン、酢酸エチル、テトラヒドロフラン、ピリジン、アセトニトリル、それらの混合溶媒等の不活性溶媒中、トリエチルアミン、N, Nージイソプロピルエチルアミン、ピリジン、1,8ージアザピシクロ〔5.4.0〕ウンデー7ーセン等の塩基の存在下、前記一般式(XXX)で表される酸クロリドと通常0℃~室温で通常30分間~1日間反応し、相当するスルホンアミド化合物を得る。
- 2) 得られたスルホンアミド化合物を、N, N-ジメチルホルムアミド、アセトン、テトラヒドロフラン、アセトニトリル、それらの混合溶媒等の不活性溶媒中、炭酸カリウム、炭酸セシウム、水素化ナトリウム等の塩基の存在下、必要に応じてヨウ化ナトリウムを添加して、前記一般式(XXXI)で表されるアルキル化剤と通常室温~還流温度で通常1時間~2日間N-アルキル化を行うか、或いは得られたスルホンアミド化合物を、テトラヒドロフラン、酢酸エチル、アセトニトリル、それらの混合溶媒等の不活性溶媒中、アゾジカルボン酸ジエチル、アゾジカルボン酸ジイソプロピル等のアゾジカルボン酸ジエステ



ル試薬およびトリフェニルホスフィンの存在下、前記一般式(XXXII)で表されるアルコール化合物と通常室温~還流温度で通常30分間~1日間N-アルキル化を行い、相当するN,Nージ置換スルホンアミド化合物を得る。3~4)得られたN,Nージ置換スルホンアミド化合物を、N,Nージメチルホルムアミド、アセトニトリル、それらの混合溶媒等の不活性溶媒中、炭酸セシウム、炭酸カリウム等の塩基の存在下、メルカプト酢酸、チオフェノール等のチオール試薬を用いて通常室温~還流温度で通常1時間~1日間脱保護化を行い、相当する第二級アミン化合物を得た後、必要に応じて常法に従い保護基を除去する。

52

10 〈方法 2〉

5

15

20

25

前記一般式(XXXIII)で表されるアルデヒド化合物又は前記一般式(XXXIV)で表されるケトン化合物を、テトラヒドロフラン、1,2-ジクロロエタン、酢酸、それらの混合溶媒等の不活性溶媒中、シアノ化水素化ホウ素ナトリウム、トリアセトキシ水素化ホウ素ナトリウム等の還元剤の存在下、前記一般式(IIb)で表される化合物を用いて通常室温~還流温度で通常1時間~1日間還元アミノ化を行う。

<方法3>

前記一般式(IIb)で表される化合物を、アセトニトリル、N, Nージメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド、Nーメチルピロリドン、メタノール、エタノール、2ープロパノール、それらの混合溶媒等の不活性溶媒中、トリエチルアミン、N, Nージイソプロピルエチルアミン、ピリジン、1,8ージアザピシクロ〔5.4.0〕ウンデー7ーセン等の塩基の存在下又は非存在下、必要に応じてヨウ化ナトリウムを添加して、前記一般式(XXXI)で表されるアルキル化剤と通常室温~還流温度で通常1時間~5日間Nーアルキル化を行う。

工程7-2

1) 前記一般式(XXXV)で表されるスルホンアミド化合物を、テトラヒドロフラン、酢酸エチル、アセトニトリル、それらの混合溶媒等の不活性溶媒中、



アゾジカルボン酸ジエチル、アゾジカルボン酸ジイソプロピル等のアゾジカルボン酸ジエステル試薬およびトリフェニルホスフィンの存在下、前記一般式(XVII)で表される化合物と通常室温~還流温度で通常30分間~1日間N-アルキル化を行い、相当するN,N-ジ置換スルホンアミド化合物を得る。

2~3)得られたN, N-ジ置換スルホンアミド化合物を、N, N-ジメチルホルムアミド、アセトニトリル、それらの混合溶媒等の不活性溶媒中、炭酸セシウム、炭酸カリウム等の塩基の存在下、メルカプト酢酸、チオフェノール等のチオール試薬を用いて通常室温~還流温度で通常1時間~1日間脱保護化を行い、相当する第二級アミン化合物を得た後、必要に応じて常法に従い保護基を除去することにより本発明の前記一般式(IIe)で表されるピラゾール誘導体を製造することができる。

工程7-3

5

10

15

20

WO 2004/018491

前記一般式(IIe)で表される化合物をアルカリ加水分解させた後、必要に応じて常法に従い保護基を除去することにより、本発明の前記一般式(If)で表されるピラゾール誘導体を製造することができる。加水分解反応に用いられる溶媒としては、例えば、メタノール、エタノール、テトラヒドロフラン、水、それらの混合溶媒などを挙げることができ、塩基としては、例えば、水酸化ナトリウム、ナトリウムメトキシド、ナトリウムエトキシド、メチルアミン、ジメチルアミンなどを挙げることができる。その反応温度は通常 0 $\mathbb C$ $\mathbb C$

工程 7 - 4

25 以下の方法1乃至6に従い処理した後、必要に応じて常法に従い保護基を除去することにより、前記一般式(IIe)で表される化合物から本発明の前記一般式(IIf)で表される化合物を製造することができる。

<方法1>



前記一般式(IIe)で表される化合物を、塩化メチレン、酢酸エチル、テトラヒドロフラン、ピリジン、アセトニトリル、それらの混合溶媒等の不活性溶媒中、トリエチルアミン、N、Nージイソプロピルエチルアミン、ピリジン、1、8ージアザビシクロ〔5.4.0〕ウンデー7ーセン等の塩基の存在下、前記一般式(XXI)又は(XXII)で表される酸クロリドと通常0 \mathbb{C} \mathbb{C}

54

前記一般式(XXI)又は(XXII)で表される酸クロリドと通常0℃~還 流温度で通常30分間~1日間反応を行う。

〈方法2〉

5

WO 2004/018491

前記一般式(IIe)で表される化合物を、塩化メチレン、酢酸エチル、テトラヒドロフラン、ピリジン、アセトニトリル、トルエン、それらの混合溶媒 9の不活性溶媒中、トリエチルアミン、N, Nージイソプロピルエチルアミン、ピリジン、1,8ージアザビシクロ〔5.4.0〕ウンデー7ーセン等の塩基の存在下又は非存在下、前記一般式(XXIII)で表されるイソシアネート化合物と通常0℃~還流温度で通常30分間~1日間反応を行う。

〈方法3〉

15 前記一般式(IIe)で表される化合物を、N, N-ジメチルホルムアミド、塩化メチレン、それらの混合溶媒等の不活性溶媒中、1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド塩酸塩、ジシクロヘキシルカルボジイミド等の縮合剤の存在下、及びトリエチルアミン、N, N-ジイソプロピルエチルアミン等の塩基の存在下又は非存在下、必要に応じて適宜1-ヒドロキシベンゾトリアゾールを添加して、前記一般式(XXIV)で表されるカルボン酸化合物と通常0℃~還流温度で通常1時間~2日間反応を行う。

<方法4>

前記一般式(IIe)で表される化合物を、テトラヒドロフラン、メタノール、エタノール、トルエン、N, Nージメチルホルムアミド、それらの混合溶媒等の不活性溶媒中、Nー(ペンジルオキシカルボニル)ー1Hーピラゾールー1ーカルボキサミジン等の前記一般式(XXV)で表されるグアニジン化試薬と通常室温~還流温度で通常1時間~5日間反応を行う。

<方法5>

25

前記一般式(XXXIII)で表されるアルデヒド化合物又は前記一般式(XXXIV)で表されるケトン化合物を、テトラヒドロフラン、1,2ージクロロエタン、酢酸、それらの混合溶媒等の不活性溶媒中、シアノ化水素化ホウ素ナトリウム、トリアセトキシ水素化ホウ素ナトリウム等の還元剤の存在下、前記一般式(IIe)で表される化合物を用いて通常室温~還流温度で通常1時間~1日間還元アミノ化を行う。

〈方法6〉

5

前記一般式(IIe)で表される化合物を、アセトニトリル、N, Nージメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド、Nーメチルピロリドン、メタノー10 ル、エタノール、2ープロパノール、それらの混合溶媒等の不活性溶媒中、トリエチルアミン、N, Nージイソプロピルエチルアミン、ピリジン、1,8ージアザピシクロ〔5.4.0〕ウンデー7ーセン等の塩基の存在下又は非存在下、必要に応じてヨウ化ナトリウムを添加して、前記一般式(XXXI)で表されるアルキル化剤と通常室温~還流温度で通常1時間~5日間Nーアルキル15 化を行う。

工程7-5

20

25

前記一般式(IIf)で表される化合物をアルカリ加水分解させた後、必要に応じて常法に従い保護基を除去することにより、本発明の前記一般式(Ig)で表されるピラゾール誘導体を製造することができる。加水分解反応に用いられる溶媒としては、例えば、メタノール、エタノール、テトラヒドロフラン、水、それらの混合溶媒などを挙げることができ、塩基としては、例えば、水酸化ナトリウム、ナトリウムメトキシド、ナトリウムエトキシド、メチルアミン、ジメチルアミンなどを挙げることができる。その反応温度は通常0℃~還流温度であり、反応時間は使用する原料物質や溶媒、反応温度などにより異なるが、通常30分間~1日間である。工程1−9同様、加水分解後、R¹²、R²⁴、Y¹及び/又は2³に保護基を有する化合物の場合は、常法に従い適宜処理して保護基を除去することができる。

本発明の前記一般式(I)で表される化合物の内、R¹が水素原子であり、X

が酸素原子であり、Yが $-CH_2CH$ (OH) CH_2- であり、ZがR³である化合物は、例えば、以下の方法に従い製造することもできる。

(式中のL⁷はハロゲン原子、メシルオキシ基、トシルオキシ基、ノシルオキシ
 基等の脱離基であり; R¹⁸、R²、R³、R⁴、R⁵、R⁶、R¹²、R¹⁴、R⁸、Q、Q²、TおよびT²は前記と同じ意味をもつ)

工程8-1

10

15

前記一般式(XXXVI)で表される化合物を不活性溶媒中、炭酸セシウム、 炭酸カリウム、水素化ナトリウム、水酸化ナトリウム、フッ化セシウム等の塩 基の存在下、必要に応じて、適宜テトラ(nープチル)アンモニウムプロミド 等の相間移動触媒を添加し、前記一般式(XXXVII)で表されるアルキル 化試薬でOーアルキル化することにより、前記一般式(XXXVIII)で表 される化合物を製造することができる。Oーアルキル化反応に用いられる溶媒 としては、例えば、N, Nージメチルホルムアミド、アセトン、テトラヒドロ フラン、クロロベンゼン、塩化メチレン、水、それらの混合溶媒などを挙げる ことができる。その反応温度は通常室温~還流温度であり、反応時間は使用す る原料物質や溶媒、反応温度などにより異なるが、通常1時間~3日間である。

工程8-2

前記一般式(XXXVIII)で表される化合物に不活性溶媒中、トリエチ ルアミン、N, N-ジイソプロピルエチルアミン、ピリジン、1,8-ジアザ ピシクロ[5.4.0]ウンデー7-セン、水素化ナトリウム、カリウム tertーブトキシド、炭酸カリウム、炭酸セシウム等の塩基の存在下又は非存在 5 下、前記一般式(XXIX)で表されるアミン化合物又はその塩を付加し、ア ルカリ加水分解させた後、必要に応じて常法に従い保護基を除去することによ り、本発明の前記一般式(Ih)で表されるピラゾール誘導体を製造すること ができる。付加反応に用いられる溶媒としては、例えば、アセトニトリル、N. 10 N-ジメチルホルムアミド、メタノール、エタノール、テトラヒドロフラン、 それらの混合溶媒などを挙げることができる。その反応温度は通常室温~環流 温度であり、反応時間は使用する原料物質や溶媒、反応温度などにより異なる が、通常1時間~1日間である。加水分解反応に用いられる溶媒としては、例 えば、メタノール、エタノール、テトラヒドロフラン、水、それらの混合溶媒 15 などを挙げることができ、塩基としては、例えば、水酸化ナトリウム、ナトリ ウムメトキシド、ナトリウムエトキシド、メチルアミン、ジメチルアミンなど を挙げることができる。その反応温度は通常0℃~還流温度であり、反応時間 は使用する原料物質や溶媒、反応温度などにより異なるが、通常30分間~1 日間である。工程1-9同様、加水分解後、R12、R14及び/又はR18に保護基を 有する化合物の場合は、常法に従い適宜処理して保護基を除去することができ 20 る。

本発明の前記一般式(I)で表される化合物の内、 R^1 及び R^4 が水素原子であり、Zが-C(=NCN)N(R^7) R^8 である化合物は、例えば、以下の方法に従い製造することもできる。

10

〔式中の R^{7} および R^{8} は同一でも異なっていてもよく、それぞれ、水素原子、置換基としてハロゲン原子、水酸基、アミノ基、 C_{1-6} アルキルスルホニルアミノ基、 C_{1-6} アルキル基および C_{1-6} アルコキシ基から選択される同種または異種の基を $1 \sim 3$ 個有していてもよいアリール基、置換基としてハロゲン原子、アミノ基 および C_{1-6} アルキル基から選択される基を有していてもよいヘテロアリール基 または前記の置換基群(i)から選択される同種または異種の基を $1 \sim 5$ 個有していてもよい C_{1-6} アルキル基であるか、或いは R^{7} および R^{8} は両者が結合して 隣接する窒素原子と共に、置換基として水酸基、カルバモイル基、 C_{1-6} アルキル 基、オキソ基、カルバモイル(C_{1-6} アルキル)基、ヒドロキシ(C_{1-6} アルキル)基および C_{1-6} アルキルスルホニルアミノ(C_{1-6} アルキル)基から選択される基を 有していてもよい C_{2-6} 環状アミノ基を形成し; R^{18} 、 R^{2} 、 R^{8} 、 R^{6} 、 R^{12} 、 R^{14} 、Q、 Q^{2} 、T、 T^{2} 、X、Yおよび Y^{1} は前記と同じ意味をもつ〕 工程 9-1

15 前記一般式(IIb)で表される化合物を不活性溶媒中、前記式(XXXIXXIX)で表されるイソチオ尿素化試薬と縮合させることにより、前記一般式(XXXX)で表される化合物を製造することができる。縮合反応に用いられる溶



媒としては、例えば、メタノール、エタノール、2-プロパノール、テトラヒドロフラン、トルエン、それらの混合溶媒などを挙げることができる。その反応温度は通常室温~還流温度であり、反応時間は使用する原料物質や溶媒、反応温度などにより異なるが、通常1時間~1日間である。

5 工程9-2

10

15

20

25

前記一般式(XXXX)で表される化合物を不活性溶媒中、トリエチルアミ ン、N. N-ジイソプロピルエチルアミン、ピリジン、1,8-ジアザビシク ロ〔5.4.0〕ウンデー7-セン、水素化ナトリウム、カリウム tert-ブトキシド、炭酸カリウム、炭酸セシウム等の塩基の存在下又は非存在下、前 記一般式(XXIX)で表されるアミン化合物又はその塩と縮合し、アルカリ 加水分解させた後、必要に応じて常法に従い保護基を除去することにより、本 発明の前記一般式(Ii)で表される化合物を製造することができる。縮合反 応に用いられる溶媒としては、例えば、メタノール、エタノール、アセトニト リル、2-プロパノール、N, N-ジメチルホルムアミド、テトラヒドロフラ ン、それらの混合溶媒などを挙げることができる。その反応温度は通常室温~ 還流温度であり、反応時間は使用する原料物質や溶媒、反応温度などにより異 なるが、通常1時間~1日間である。加水分解反応に用いられる溶媒としては、 例えば、メタノール、エタノール、テトラヒドロフラン、水、それらの混合溶 媒などを挙げることができ、塩基としては、例えば、水酸化ナトリウム、ナト リウムメトキシド、ナトリウムエトキシド、メチルアミン、ジメチルアミンな どを挙げることができる。その反応温度は通常0℃〜環流温度であり、反応時 間は使用する原料物質や溶媒、反応温度などにより異なるが、通常30分間~ 1日間である。工程1-9同様、加水分解後、R18、R12、R14及び/又はY1に 保護基を有する化合物の場合は、常法に従い適宜処理して保護基を除去するこ とができる。

前記製造方法において保護基を除去する場合は、常法に従い上記以外の手順にて適宜実施することもできる。

前記製造方法において得られる本発明の前記一般式(Ⅰ)で表される化合物

WO 2004/018491

5

10

20

は、慣用の分離手段である分別再結晶法、クロマトグラフィーを用いた精製法、溶媒抽出法、固相抽出法等により単離精製することができる。

60

本発明の前記一般式(I)で表されるピラゾール誘導体は、常法により、その薬理学的に許容される塩とすることができる。このような塩としては、塩酸、臭化水素酸、ヨウ化水素酸、硫酸、硝酸、リン酸などの鉱酸との酸付加塩、ギ酸、酢酸、メタンスルホン酸、ベンゼンスルホン酸、pートルエンスルホン酸、プロピオン酸、クエン酸、コハク酸、酒石酸、フマル酸、酪酸、シュウ酸、マロン酸、マレイン酸、乳酸、リンゴ酸、炭酸、グルタミン酸、アスパラギン酸等の有機酸との酸付加塩、ナトリウム塩、カリウム塩等の無機塩基との塩、NーメチルーDーグルカミン、N,N'ージベンジルエチレンジアミン、2ーアミノエタノール、トリス(ヒドロキシメチル)アミノメタン、アルギニン、リジン等の有機塩基との付加塩を挙げることができる。

本発明の前記一般式(I)で表される化合物には、水やエタノール等の医薬品として許容される溶媒との溶媒和物も含まれる。

15 本発明の前記一般式(I)で表されるピラゾール誘導体およびそのプロドラッグのうち、不飽和結合を有する化合物には、2つの幾何異性体が存在するが、本発明においてはシス(Z)体の化合物またはトランス(E)体の化合物のいずれの化合物を使用してもよい。

本発明の前記一般式(I)で表されるピラゾール誘導体およびそのプロドラッグのうち、グルコピラノシルオキシ部分又はガラクトピラノシルオキシ部分を除き不斉炭素原子を有する化合物には、R配置の化合物とS配置の化合物の2種類の光学異性体が存在するが、本発明においてはいずれの光学異性体を使用してもよく、それらの光学異性体の混合物であっても構わない。

本発明の前記一般式(I)で表される化合物のプロドラッグは、相当するハ ロゲン化物等のプロドラッグ化試薬を用いて、常法により、前記一般式(I)で表される化合物における水酸基、アミノ基および環状アミノ基(ピラゾール 環、ピペラジン環等)から選択される1以上の任意の基に、常法に従い適宜プロドラッグを構成する基を導入した後、所望に応じ、適宜常法に従い単離精製

することにより製造することができる。水酸基やアミノ基において使用される プロドラッグを構成する基としては、例えば、C2-7アシル基、C1-6アルコキシ(C ₂₋₇アシル)基、C₂₋₇アルコキシカルボニル(C₂₋₇アシル)基、C₂₋₇アルコキシカ ルポニル基、アリール (C₂₋₇アルコキシカルポニル) 基、C₁₋₆アルコキシ (C₂₋₇ 5 アルコキシカルボニル)基等を挙げることができ、環状アミノ基において使用 されるプロドラッグを構成する基としては、例えば、C,、アシル基、C,、アルコ キシ(C_{2-7} アシル)基、 C_{2-7} アルコキシカルボニル(C_{2-7} アシル)基、 C_{2-7} アル コキシカルボニル基、アリール (C2-7アルコキシカルボニル) 基、C1-6アルコキ シ(C_{2-7} アルコキシカルボニル)基、(C_{2-7} アシルオキシ)メチル基、1-(C2-7アシルオキシ) エチル基、(C2-7アルコキシカルポニル) オキシメチル基、1 10 -〔(C_{2-7} アルコキシカルボニル)オキシ〕エチル基、(C_{3-7} シクロアルキル) オキシカルボニルオキシメチル基、1 - 〔(C₃₋₇シクロアルキル)オキシカルボ ニルオキシ〕エチル基等を挙げることができる。 C_{1-6} アルコキシ(C_{2-7} アシル) 基とは、前記 C_{1-6} アルコキシ基で置換された前記 C_{2-7} アシル基をいい、 C_{2-7} アル コキシカルボニル (C2-7アシル) 基とは、前記C2-7アルコキシカルボニル基で置 15 換された前記 C₂₋₇アシル基をいい、C₁₋₆アルコキシ(C₂₋₇アルコキシカルボニル) 基とは、前記C1-6アルコキシ基で置換された前記C2-7アルコキシカルボニル基を いい、(C2-7アシルオキシ)メチル基とは、前記C2-7アシル基でO-置換された ヒドロキシメチル基をいい、1-(C2-7アシルオキシ)エチル基とは、前記C2-7 アシル基でO-置換された1-ヒドロキシエチル基をいい、 $(C_{2-7}$ アルコキシカ 20 ルポニル)オキシメチル基とは、前記C2-7アルコキシカルボニル基でO-置換さ れたヒドロキシメチル基をいい、 $1-[(C_{2-7} アルコキシカルポニル) オキシ]$ エチル基とは、前記C2-7アルコキシカルボニル基でO-置換された1-ヒドロキ シエチル基をいう。また、(C3-7シクロアルキル)オキシカルボニル基とは、前 25 記C₃¬シクロアルキル基を有する環状アルコキシカルボニル基をいい、(С"¬ シクロアルキル)オキシカルポニルオキシメチル基とは、上記(Cュラクロアル キル)オキシカルポニル基でO-置換されたヒドロキシメチル基をいい、1-〔(C₃₋₇シクロアルキル)オキシカルボニルオキシ〕エチル基とは、上記(C₃₋₇

WO 2004/018491

5

10

15

20



シクロアルキル)オキシカルボニル基で〇一置換された1ーヒドロキシエチル基をいう。更には、プロドラッグを構成する基として、グルコピラノシル基又はガラクトピラノシル基を挙げることができ、例えば、グルコピラノシルオキシ基又はガラクトピラノシルオキシ基の4位又は6位の水酸基に導入するのが好ましく、グルコピラノシルオキシ基の4位又は6位の水酸基に導入するのが更に好ましい。

本発明の前記一般式(I)で表されるピラゾール誘導体は、例えば、下記ヒ トSGLT1活性阻害作用確認試験において、強力なヒトSGLT1活性阻害 作用を示し、またラットを用いた血糖値上昇抑制作用確認試験において優れた 血糖値の上昇抑制作用を発揮した。このように、本発明の前記一般式(I)で 表されるピラゾール誘導体は、小腸において優れたSGLT1活性阻害作用を 発現し、グルコースやガラクトースの吸収を阻害又は遅延させることにより、 血糖値の上昇を顕著に抑制し、及び/又は血中ガラクトース値を低下させるこ とができる。それ故、本発明の前記一般式(I)で表されるピラゾール誘導体、 その薬理学的に許容される塩及びそれらのプロドラッグを有効成分として含有 する医薬組成物は、食後高血糖抑制剤、耐糖能異常(IGT)者または空腹時 血糖異常(IFG)者の糖尿病への移行阻止剤、並びに小腸におけるSGLT 1活性に関連する、例えば、糖尿病、耐糖能異常、空腹時血糖異常、糖尿病性 合併症(例えば、網膜症、神経障害、腎症、潰瘍、大血管症)、肥満症、高イ ンスリン血症、高脂質血症、高コレステロール血症、高トリグリセリド血症、 脂質代謝異常、アテローム性動脈硬化症、髙血圧、うっ血性心不全、浮腫、髙 尿酸血症、痛風等の高血糖症に起因する疾患の予防または治療剤、更にはガラ クトース血症等の血中ガラクトース値の上昇に起因する疾患の予防または治療 剤として極めて有用である。

25 また、本発明の化合物は、SGLT1活性阻害薬以外の少なくとも1種の薬剤と適宜組み合わせて使用することもできる。本発明の化合物と組み合わせて使用できる薬剤としては、例えば、インスリン感受性増強薬、糖吸収阻害薬、ビグアナイド薬、インスリン分泌促進薬、SGLT2活性阻害薬、インスリン

又はインスリン類縁体、グルカゴン受容体アンタゴニスト、インスリン受容体 キナーゼ刺激薬、トリペプチジルペプチダーゼ I I 阻害薬、ジペプチジルペプ チダーゼ I V阻害薬、プロテインチロシンホスファターゼー1 B 阻害薬、グリ コゲンホスホリラーゼ阻害薬、グルコースー6ーホスファターゼ阻害薬、フル クトースービスホスファターゼ阻害薬、ピルビン酸デヒドロゲナーゼ阻害薬、 5 肝糖新生阻害薬、D-カイロイノシトール(D-chiroinositol)、 グリコゲン合成酵素キナーゼー3阻害薬、グルカゴン様ペプチドー1、グルカ ゴン様ペプチドー1類縁体、グルカゴン様ペプチドー1アゴニスト、アミリン、 アミリン類縁体、アミリンアゴニスト、アルドース還元酵素阻害薬、終末糖化 産物 (advanced glycation endproducts) 生 10 成阻害薬、プロテインキナーゼC阻害薬、アーアミノ酪酸受容体アンタゴニス ト、ナトリウムチャンネルアンタゴニスト、転写因子NF-κB阻害薬、脂質 過酸化酵素阻害薬、N-アセチル化-α-リンクト-アシッド-ジペプチダー ゼ (N-acetylated-α-linked-acid-dipept idase)阻害薬、インスリン様成長因子-I、血小板由来成長因子(PD 15 GF)、血小板由来成長因子(PDGF)類縁体(例えば、PDGF-AA、 PDGF-BB、PDGF-AB)、上皮增殖因子(EGF)、神経成長因子、 カルニチン誘導体、ウリジン、5-ヒドロキシ-1-メチルヒダントイン、E GB-761、ピモクロモル(bimoclomol)、スロデキシド(su lodexide)、Y-128、止瀉薬、瀉下薬、ヒドロキシメチルグルタ 20 リルコエンザイムΑ還元酵素阻害薬、フィブラート系化合物、β。-アドレナリ ン受容体アゴニスト、アシルコエンザイムA:コレステロールアシル基転移酵 素阳害薬、プロブコール、甲状腺ホルモン受容体アゴニスト、コレステロール 吸収阻害薬、リパーゼ阻害薬、ミクロソームトリグリセリドトランスファープ ロテイン阻害薬、リポキシゲナーゼ阻害薬、カルニチンパルミトイルトランス 25 フェラーゼ阻害薬、スクアレン合成酵素阻害薬、低比重リポ蛋白受容体増強薬、 ニコチン酸誘導体、胆汁酸吸着薬、ナトリウム共役胆汁酸トランスポーター阻 害薬、コレステロールエステル転送タンパク阻害薬、食欲抑制薬、アンジオテ

15

20

ンシン変換酵素阻害薬、中性エンドペプチダーゼ阻害薬、アンジオテンシン I I 受容体拮抗薬、エンドセリン変換酵素阻害薬、エンドセリン受容体アンタゴニスト、利尿薬、カルシウム拮抗薬、血管拡張性降圧薬、交換神経遮断薬、中枢性降圧薬、 α_2 -アドレナリン受容体アゴニスト、抗血小板薬、尿酸生成阻害 π 、尿酸排泄促進薬、尿アルカリ化薬等を挙げることができる。

本発明の化合物と上記の薬剤を1種類又はそれ以上組合わせて使用する場合、本発明は、単一の製剤としての同時投与、別個の製剤としての同一又は異なる投与経路による同時投与、及び別個の製剤としての同一又は異なる投与経路による間隔をずらした投与のいずれの投与形態を含み、本発明の化合物と上記の薬剤を組合わせてなる医薬とは、上記の如く単一製剤としての投与形態や別個の製剤を組み合わせた投与形態を含む。

本発明の化合物は、1種類又はそれ以上の上記薬剤と適宜組合わせて使用することにより、上記疾患の予防又は治療上相加効果以上の有利な効果を得ることができる。または、同様に、単独に使用する場合に比較してその使用量を減少させたり、或いは併用するSGLT1活性阻害薬以外の薬剤の副作用を回避又は軽減させることができる。

組合わせて使用される薬剤の具体的な化合物や処置すべき好適な疾患について下記の通り例示するが、本発明の内容はこれらに限定されるものではなく、 具体的な化合物においてはそのフリー体、及びその又は他の薬理学的に許容される塩を含む。

インスリン感受性増強薬としては、トログリタゾン、塩酸ピオグリタゾン、マレイン酸ロシグリタゾン、ダルグリタゾンナトリウム、GI-262570、イサグリタゾン (isaglitazone)、LG-100641、NC-2100、T-174、DRF-2189、CLX-0921、CS-011、GW-1929、シグリタゾン、エングリタゾンナトリウム、NIP-221等のペルオキシソーム増殖薬活性化受容体 γ アゴニスト、GW-9578、BM-170744等のペルオキシソーム増殖薬活性化受容体 α アゴニスト、GW-409544、KRP-297、NN-622、CLX-0940、LR

-90、SB-219994、DRF-4158、DRF-MDX8等のペル オキシソーム増殖薬活性化受容体 α/γアゴニスト、ALRT-268、AG N-4204, MX-6054, AGN-194204, LG-100754, ベクサロテン(bexarotene)等のレチノイドX受容体アゴニスト、 及びレグリキサン、ONO-5816、MBX-102、CRE-1625、 5 FK-614、CLX-0901、CRE-1633、NN-2344、BM -13125、BM-501050、HQL-975、CLX-0900、M BX-668, MBX-675, S-15261, GW-544, AZ-242、LY-510929、AR-H049020、GW-501516等のそ の他のインスリン感受性増強薬が挙げられる。インスリン感受性増強薬は、特 10 には糖尿病、耐糖能異常、糖尿病性合併症、肥満症、高インスリン血症、高脂 質血症、高コレステロール血症、高トリグリセリド血症、脂質代謝異常、アテ ローム性動脈硬化症の処置に好ましく、また抹消におけるインスリン刺激伝達 機構の異常を改善することにより、血中グルコースの組織への取り込みを亢進 15 し血糖値を低下させることから、糖尿病、耐糖能異常、高インスリン血症の処 置に更に好ましい。

糖吸収阻害薬としては、アカルボース、ボグリボース、ミグリトール、CK D-711、エミグリテート、MDL-25,637、カミグリボース、MD L-73,945等のαーグルコシダーゼ阻害薬、AZM-127等のα-アミラーゼ阻害薬等のSGLT1活性阻害薬以外の化合物が挙げられる。糖吸収阻害剤は、特には糖尿病、耐糖能異常、糖尿病性合併症、肥満症、高インスリン血症の処置に好ましく、また食物中に含まれる炭水化物の消化管における酵素消化を阻害し、体内へのグルコースの吸収を遅延または阻害することから、耐糖能異常の処置に更に好ましい。

25 ビグアナイド薬としては、フェンホルミン、塩酸ブホルミン、塩酸メトホルミン等が挙げられる。ビグアナイド剤は、特には糖尿病、耐糖能異常、糖尿病性合併症、高インスリン血症の処置に好ましく、また肝臓における糖新生抑制作用や組織での嫌気的解糖促進作用あるいは抹消におけるインスリン抵抗性改

WO 2004/018491

5

10

15

20



善作用などにより、血糖値を低下させることから、糖尿病、耐糖能異常、高インスリン血症の処置に更に好ましい。

インスリン分泌促進薬としては、トルブタミド、クロルプロパミド、トラザミド、アセトへキサミド、グリクロピラミド、グリブリド (グリベンクラミド)、グリクラジド、1ーブチルー3ーメタニリルウレア、カルブタミド、グリボルヌリド、グリピジド、グリキドン、グリソキセピド、グリブチアゾール、グリブゾール、グリヘキサミド、グリミジンナトリウム、グリピナミド、フェンブタミド、トルシクラミド、グリメピリド、ナテグリニド、ミチグリニドカルシウム水和物、レパグリニド等が挙げられ、またRO-28-1675等のグルコキナーゼ活性化薬も含まれる。インスリン分泌促進薬は、特には糖尿病、耐糖能異常、糖尿病性合併症の処置に好ましく、また膵臓β細胞に作用しインスリン分泌を増加させることにより血糖値を低下させることから、糖尿病、耐糖能異常の処置に更に好ましい。

SGLT2活性阻害薬としては、T-1095を始め、特開平10-237089号公報、特開2001-288178号公報、WO01/16147公報、WO01/27128公報、WO01/68660公報、WO01/74834公報、WO01/74835公報、WO02/28872公報、WO02/36602公報、WO02/44192公報、WO02/53573公報等記載の化合物等が挙げられる。SGLT2活性阻害薬は、特には糖尿病、耐糖能異常、糖尿病性合併症、肥満症、高インスリン血症の処置に好ましく、また腎臓の尿細管におけるグルコースの再吸収を抑制することにより血糖値を低下させることから、糖尿病、耐糖能異常、肥満症、高インスリン血症の処置に更に好ましい。

インスリン又はインスリン類縁体としては、ヒトインスリン、動物由来のイ 25 ンスリン、ヒト又は動物由来のインスリン類縁体が挙げられる。これらの薬剤 は、特には糖尿病、耐糖能異常、糖尿病性合併症の処置に好ましく、糖尿病、 耐糖能異常の処置に更に好ましい。

グルカゴン受容体アンタゴニストとしては、BAY-27-9955、NN

C-92-1687等が挙げられ、インスリン受容体キナーゼ刺激薬としては、 TER-17411、L-783281、KRX-613等が挙げられ、トリ ペプチジルペプチダーゼII阻害薬としては、UCL-1397等が挙げられ、 ジペプチジルペプチダーゼIV阻害薬としては、NVP-DPP728A、T SL-225、P-32/98等が挙げられ、プロテインチロシンホスファタ 5 ーゼ-1B阻害薬としては、PTP-112、OC-86839、PNU-1 77496等が挙げられ、グリコゲンホスホリラーゼ阳害薬としては、NN-4201、CP-368296等が挙げられ、フルクトースーピスホスファタ ーゼ阻害薬としては、R-132917等が挙げられ、ピルビン酸デヒドロゲ ナーゼ阻害薬としては、AZD-7545等が挙げられ、肝糖新生阻害薬とし 10 ては、FR-225659等が挙げられ、グルカゴン様ペプチド-1類縁体と しては、エキセンジン-4 (exendin-4)、CJC-1131等が挙 げられ、グルカゴン様ペプチドー1アゴニストとしては、AZM-134、L Y-315902が挙げられ、アミリン、アミリン類縁体またはアミリンアゴ ニストとしては、酢酸プラムリンチド等が挙げられる。これらの薬剤、グルコ 15 ースー6ーホスファターゼ阻害薬、Dーカイロイノシトール、グリコゲン合成 酵素キナーゼー3阻害薬及びグルカゴン様ペプチドー1は、特には糖尿病、耐 糖能異常、糖尿病性合併症、高インスリン血症の処置に好ましく、糖尿病、耐 糖能異常の処置に更に好ましい。

アルドース還元酵素阻害薬としては、ガモレン酸アスコルビル、トルレスタット、エパルレスタット、ADN-138、BAL-ARI8、ZD-5522、ADN-311、GP-1447、IDD-598、フィダレスタット、ソルビニール、ポナルレスタット(ponalrestat)、リサレスタット(risarestat)、ゼナレスタット(zenarestat)、ミナルレスタット(minalrestat)、メトソルビニール、AL-1567、イミレスタット(imirestat)、M-16209、TAT、AD-5467、ゾポルレスタット、AS-3201、NZ-314、SG-210、JTT-811、リンドルレスタット(lindolrestat)が



挙げられる。アルドース還元酵素阻害薬は、糖尿病性合併症組織において認められる持続的高血糖状態におけるポリオール代謝経路の亢進により過剰に蓄積される細胞内ソルビトールをアルドース還元酵素を阻害することにより低下させることから、特には糖尿病性合併症の処理に好ましい。

- 5 終末糖化産物生成阻害薬としては、ピリドキサミン、OPB-9195、ALT-946、ALT-711、塩酸ピマゲジン等が挙げられる。終末糖化産物生成阻害薬は、糖尿病状態における持続的高血糖により亢進される終末糖化産物生成を阻害することにより細胞障害を軽減させるため、特には糖尿病性合併症の処置に好ましい。
- 10 プロテインキナーゼC阻害薬としては、LY-333531、ミドスタウリン等が挙げられる。プロテインキナーゼC阻害薬は、糖尿病状態における持続的高血糖により認められるプロテインキナーゼC活性の亢進を抑制するため、特には糖尿病性合併症の処置に好ましい。
- アーアミノ酪酸受容体アンタゴニストとしては、トピラマート等が挙げられ、 ナトリウムチャンネルアンタゴニストとしては、塩酸メキシレチン、オクスカルバゼピン等が挙げられ、転写因子NFーκB阻害薬としては、デクスリポタム (dexlipotam)等が挙げられ、脂質過酸化酵素阻害薬としては、メシル酸チリラザド等が挙げられ、Nーアセチル化ーαーリンクトーアシッドージペプチダーゼ阻害薬としては、GPIー5693等が挙げられ、カルニチン、500等体としては、カルニチン、塩酸レバセカルニン、塩化レボカルニチン、レボカルニチン、STー261等が挙げられる。これらの薬剤、インスリン様成長因子ーI、血小板由来成長因子、血小板由来成長因子類縁体、上皮増殖因子、神経成長因子、ウリジン、5ーヒドロキシー1ーメチルヒダントイン、EGB-761、ビモクロモル、スロデキシド及びY-128は、特には糖尿病性合併症の処置に好ましい。

止瀉薬または瀉下薬としては、ポリカルボフィルカルシウム、タンニン酸アルブミン、次硝酸ビスマス等が挙げられる。これらの薬剤は、特には糖尿病等に伴う下痢、便秘等の処置に好ましい。

25

ヒドロキシメチルグルタリルコエンザイムA還元酵素阻害薬としては、セリ バスタチンナトリウム、プラバスタチンナトリウム、ロバスタチン(10 v a statin)、シンバスタチン、フルバスタチンナトリウム、アトルパスタ チンカルシウム水和物、SC-45355、SQ-33600、CP-831 01、BB-476、L-669262、S-2468、DMP-565、U 5 -20685、BAY-x-2678、BAY-10-2987、ピタバスタ チンカルシウム、ロスバスタチンカルシウム、コレストロン (colesto lone)、ダルバスタチン(dalvastatin)、アシテメート、メ バスタチン、クリルバスタチン(crilvastatin)、BMS-18 0431、BMY-21950、グレンバスタチン、カルバスタチン、BMY 10 -22089、ベルバスタチン(bervastatin)等が挙げられる。 ヒドロキシメチルグルタリルコエンザイムA還元酵素阻害薬は、特には高脂質 血症、高コレステロール血症、高トリグリセリド血症、脂質代謝異常、アテロ ーム性動脈硬化症の処置に好ましく、またヒドロキシメチルグルタリルコエン ザイムA還元酵素を阻害することにより血中コレステロールを低下させること 15 から、高脂質血症、高コレステロール血症、アテローム性動脈硬化症の処置に 更に好ましい。

フィブラート系化合物としては、ベザフィブラート、ベクロブラート、ビニフィブラート、シプロフィブラート、クリノフィブラート、クロフィブラート、クロフィブラート、フェクロフィブラート、ゲムフィブロジル、ニコフィブラート、ピリフィブラート、フェノフィブラート、ゲムフィブロジル、ニコフィブラート、ピリフィブラート、ロニフィブラート、シムフィブラート、テオフィブラート、AHL-157等が挙げられる。フィブラート系化合物は、特には高インスリン血症、高脂質血症、高コレステロール血症、高トリグリセリド血症、脂質代謝異常、アテローム性動脈硬化症の処置に好ましく、また肝臓におけるリポ蛋白リパーゼの活性化や脂肪酸酸化亢進により血中トリグリセリドを低下させることから、高脂質血症、高トリグリセリド血症、アテローム性動脈硬化症の処置に更に好ましい。 β_s -アドレナリン受容体アゴニストとしては、BRL-28410、SR-

15

20

25



58611A、ICI-198157、ZD-2079、BMS-194449、BRL-37344、CP-331679、CP-114271、L-750355、BMS-187413、SR-59062A、BMS-210285、LY-377604、SWR-0342SA、AZ-40140、SB-226552、D-7114、BRL-35135、FR-149175、BRL-26830A、CL-316243、AJ-9677、GW-427353、N-5984、GW-2696、YM178等が挙げられる。 β_3 -アドレナリン受容体アゴニストは、特には肥満症、高インスリン血症、高脂質血症、高コレステロール血症、高トリグリセリド血症、脂質代謝異常の処置に好ましく、また脂肪における β_3 -アドレナリン受容体を刺激し脂肪酸酸化の亢進によりエネルギーを消費させることから、肥満症、高インスリン血症の処置に更に好ましい。

アシルコエンザイムA:コレステロールアシル基転移酵素阻害薬としては、 NTE-122, MCC-147, PD-132301-2, DUP-129, U-73482, U-76807, RP-70676, P-06139, CP -113818, RP-73163, FR-129169, FY-038, E AB-309, KY-455, LS-3115, FR-145237, T-2 591, J-104127, R-755, FCE-28654, YIC-C8 -434、アパシミブ (avasimibe)、CI-976、RP-644 77、F-1394、エルダシミプ (eldacimibe)、CS-505、 CL-283546、YM-17E、レシミビデ(lecimibide)、 447C88, YM-750, E-5324, KW-3033, HL-004, エフルシミプ (eflucimibe) 等が挙げられる。アシルコエンザイム A: コレステロールアシル基転移酵素阻害薬は、特には高脂質血症、高コレス テロール血症、高トリグリセリド血症、脂質代謝異常の処置に好ましく、また アシルコエンザイムA:コレステロールアシル基転移酵素を阻害することによ り血中コレステロールを低下させることから、高脂質血症、高コレステロール 血症の処置に更に好ましい。



甲状腺ホルモン受容体アゴニストとしては、リオチロニンナトリウム、レボ チロキシンナトリウム、KB-2611等が挙げられ、コレステロール吸収阻 害薬としては、エゼチミブ、SCH-48461等が挙げられ、リパーゼ阻害 薬としては、オルリスタット、ATL-962、AZM-131、RED-1 03004等が挙げられ、カルニチンパルミトイルトランスフェラーゼ阻害薬 5 としては、エトモキシル等が挙げられ、スクアレン合成酵素阻害薬としては、 SDZ-268-198, BMS-188494, A-87049, RPR-101821、ZD-9720、RPR-107393、ER-27856等 が挙げられ、ニコチン酸誘導体としては、ニコチン酸、ニコチン酸アミド、ニ コモール、ニセリトロール、アシピモクス、ニコランジル等が挙げられ、胆汁 10 酸吸着薬としては、コレスチラミン、コレスチラン、塩酸コレセベラム、GT -102-279等が挙げられ、ナトリウム共役胆汁酸トランスポーター阻害 薬としては、264W94、S-8921、SD-5613等が挙げられ、コ レステロールエステル転送タンパク阻害薬としては、PNU-107368E、 SC-795、JTT-705、CP-529414等が挙げられる。これら 15 の薬剤、プロブコール、ミクロソームトリグリセリドトランスファープロテイ ン阻害薬、リポキシゲナーゼ阻害薬及び低比重リポ蛋白受容体増強薬は、特に は高脂質血症、高コレステロール血症、高トリグリセリド血症、脂質代謝異常 の処置に好ましい。

20 食欲抑制薬としては、モノアミン再吸収阻害薬、セロトニン再吸収阻害薬、セロトニン放出刺激薬、セロトニンアゴニスト(特に5 HT $_{2C}$ -アゴニスト)、ノルアドレナリン再吸収阻害薬、ノルアドレナリン放出刺激薬、 α_1 -アドレナリン受容体アゴニスト、 β_2 -アドレナリン受容体アゴニスト、ドーパミンアゴニスト、カンナピノイド受容体アンタゴニスト、 γ -アミノ酪酸受容体アンタゴニスト、カンナピノイド受容体アンタゴニスト、 γ -アミノ酪酸受容体アンタガニスト、 γ -アミノが酸受容体アンタガニスト、 γ -アミノがで変容体アンタガニスト、 γ -アミノがで変容体アンタガニスト、 γ -アミノがで変容体アンタガニスト、 γ -アミノがで変容体アゴニスト、 γ -アミノがで変容体アゴニスト、 γ -アミノがで変容体アゴニスト、 γ -アンガーンの変容体アゴニスト(特にMC3-Rアゴニスト、MC4-Rアゴニスト)、 γ -メラニン細胞刺激ホルモン、コカイン-アンドアンフェタミン-レギュレーテドトランスクリプト、

マホガニータンパク、エンテロスタチンアゴニスト、カルシトニン、カルシト ニン遺伝子関連ペプチド、ボンベシン、コレシストキニンアゴニスト(特にC CK-Aアゴニスト)、コルチコトロピン放出ホルモン、コルチコトロピン放 出ホルモン類縁体、コルチコトロピン放出ホルモンアゴニスト、ウロコルチン、 ソマトスタチン、ソマトスタチン類縁体、ソマトスタチン受容体アゴニスト、 5 下垂体アデニレートシクラーゼ活性化ペプチド、脳由来神経成長因子、シリア リーニュートロピックファクター、サイロトロピン放出ホルモン、ニューロテ ンシン、ソーバジン、ニューロペプチドYアンタゴニスト、オピオイドペプチ ドアンタゴニスト、ガラニンアンタゴニスト、メラニンーコンセントレイティ ングホルモン受容体アンタゴニスト、アグーチ関連蛋白阻害薬、オレキシン受 10 容体アンタゴニスト等が挙げられる。具体的には、モノアミン再吸収阻害薬と しては、マジンドール等が挙げられ、セロトニン再吸収阻害薬としては、塩酸 デクスフェンフルラミン、フェンフルラミン、塩酸シプトラミン、マレイン酸 フルボキサミン、塩酸セルトラリン等が挙げられ、セロトニンアゴニストとし ては、イノトリプタン、(+)ノルフェンフルラミン等が挙げられ、ノルアド 15 レナリン再吸収阻害薬としては、ブプロピオン、GW-320659等が挙げ られ、ノルアドレナリン放出刺激薬としては、ロリプラム、YM-992等が 挙げられ、 β_2 -アドレナリン受容体アゴニストとしては、アンフェタミン、デ キストロアンフェタミン、フェンテルミン、ペンズフェタミン、メタアンフェ タミン、フェンジメトラジン、フェンメトラジン、ジエチルプロピオン、フェ 20 ニルプロパノールアミン、クロベンゾレックス等が挙げられ、ドーパミンアゴ ニストとしては、ER-230、ドプレキシン、メシル酸プロモクリプチンが 挙げられ、カンナビノイド受容体アンタゴニストとしては、リモナバント等が 挙げられ、γ-アミノ酪酸受容体アンタゴニストとしては、トピラマート等が 挙げられ、H₃ーヒスタミンアンタゴニストとしてはGT-2394等が挙げら 25 れ、レプチン、レプチン類縁体またはレプチン受容体アゴニストとしては、L Y-355101等が挙げられ、コレシストキニンアゴニスト(特にCCK-Aアゴニスト) としては、SR-146131、SSR-125180、BP

WO 2004/018491

5

10

15

20

25



-3.200、A-71623、FPL-15849、GI-248573、GW-7178、GI-181771、GW-7854、A-71378等が挙げられ、ニューロペプチドソアンタゴニストとしては、SR-120819-A、PD-160170、NGD-95-1、BIBP-3226、1229-U-91、CGP-71683、BIBO-3304、CP-671906-01、J-115814等が挙げられる。食欲抑制薬は、特には糖尿病、耐糖能異常、糖尿病性合併症、肥満症、高脂血症、高コレステロール血症、高トリグリセリド血症、脂質代謝異常、アテローム性動脈硬化症、高血圧、うっ血性心不全、浮腫、高尿酸血症、痛風の処置に好ましく、また中枢の食欲調節系における脳内モノアミンや生理活性ペプチドの作用を促進あるいは阻害することによって食欲を抑制し、摂取エネルギーを減少させることから、肥満症の処置に更に好ましい。

アンジオテンシン変換酵素阻害薬としては、カプトプリル、マレイン酸エナラプリル、アラセプリル、塩酸デラプリル、ラミプリル、リシノプリル、塩酸イミダプリル、塩酸ベナゼプリル、セロナプリルー水和物、シラザプリル、フォシノプリルナトリウム、ペリンドプリルエルブミン、モベルチプリルカルシウム、塩酸キナプリル、塩酸スピラプリル、塩酸テモカプリル、トランドラプリル、ゾフェノプリルカルシウム、塩酸モエキシプリル(moexipril)、レンチアプリル等が挙げられる。アンジオテンシン変換酵素阻害薬は、特には糖尿病性合併症、高血圧の処置に好ましい。

中性エンドペプチダーゼ阻害薬としては、オマパトリラート、MDL-100240、ファシドトリル(fasidotril)、サムパトリラート、GW-660511X、ミキサンプリル(mixanpril)、SA-7060、E-4030、SLV-306、エカドトリル等が挙げられる。中性エンドペプチダーゼ阻害薬は、特には糖尿病性合併症、高血圧の処置に好ましい。

アンジオテンシン I I 受容体拮抗薬としては、カンデサルタンシレキセチル、カンデサルタンシレキセチル/ヒドロクロロチアジド、ロサルタンカリウム、メシル酸エプロサルタン、バルサルタン、テルミサルタン、イルペサルタン、

10

15

20

25

EXP-3174、L-158809、EXP-3312、オルメサルタン、 タソサルタン、KT-3-671、GA-0113、RU-64276、EM D-90423、BR-9701等が挙げられる。アンジオテンシンII受容 体拮抗薬は、特には糖尿病性合併症、高血圧の処置に好ましい。

エンドセリン変換酵素阻害薬としては、CGS-31447、CGS-35066、SM-19712等が挙げられ、エンドセリン受容体アンタゴニストとしては、L-749805、TBC-3214、BMS-182874、BQ-610、TA-0201、SB-215355、PD-180988、シタクセンタンナトリウム(sitaxsentan)、BMS-193884、ダルセンタン(darusentan)、TBC-3711、ボセンタン、テゾセンタンナトリウム(tezosentan)、J-104132、YM-598、S-0139、SB-234551、RPR-118031A、ATZ-1993、RO-61-1790、ABT-546、エンラセンタン、BMS-207940等が挙げられる。これらの薬剤は、特には糖尿病性合併症、高血圧の処置に好ましく、高血圧の処置に更に好ましい。

利尿薬としては、クロルタリドン、メトラゾン、シクロペンチアジド、トリクロルメチアジド、ヒドロクロロチアジド、ヒドロフルメチアジド、ベンチルヒドロクロロチアジド、ペンフルチジド、メチクロチアジド、インダパミド、トリパミド、メフルシド、アゾセミド、エタクリン酸、トラセミド、ピレタニド、フロセミド、ブメタニド、メチクラン、カンレノ酸カリウム、スピロノラクトン、トリアムテレン、アミノフィリン、塩酸シクレタニン、LLUーα、PNU-80873A、イソソルビド、Dーマンニトール、Dーソルビトール、フルクトース、グリセリン、アセトゾラミド、メタゾラミド、FR-17954、OPC-31260、リキシバプタン(1ixivaptan)、塩酸コニバプタンが挙げられる。利尿薬は、特には糖尿病性合併症、高血圧、うっ血性心不全、浮腫の処置に好ましく、また尿排泄量を増加させることにより血圧を低下させたり、浮腫を改善するため、高血圧、うっ血性心不全、浮腫の処置に好ましい。

75

カルシウム拮抗薬としては、アラニジピン、塩酸エホニジピン、塩酸ニカル ジピン、塩酸バルニジピン、塩酸ベニジピン、塩酸マニジピン、シルニジピン、 ニソルジピン、ニトレンジピン、ニフェジピン、ニルバジピン、フェロジピン、 ベシル酸アムロジピン、プラニジピン、塩酸レルカニジピン、イスラジピン、 エルゴジピン、アゼルニジピン、ラシジピン、塩酸バタニジピン、レミルジピ 5 ン、塩酸ジルチアゼム、マレイン酸クレンチアゼム、塩酸ペラパミール、S-ベラパミール、塩酸ファスジル、塩酸ベプリジル、塩酸ガロパミル等が挙げら れ、血管拡張性降圧薬としては、インダパミド、塩酸トドララジン、塩酸ヒド ララジン、カドララジン、ブドララジン等が挙げられ、交換神経遮断薬として は、塩酸アモスラロール、塩酸テラゾシン、塩酸ブナゾシン、塩酸プラゾシン、 10 メシル酸ドキサゾシン、塩酸プロプラノロール、アテノロール、酒石酸メトプ ロロール、カルベジロール、ニプラジロール、塩酸セリプロロール、ネビボロ ール、塩酸ベタキソロール、ピンドロール、塩酸タータトロール、塩酸ベバン トロール、マレイン酸チモロール、塩酸カルテオロール、フマル酸ビソプロロ ール、マロン酸ポピンドロール、ニプラジロール、硫酸ペンブトロール、塩酸 15 アセプトロール、塩酸チリソロール、ナドロール、ウラピジル、インドラミン 等が挙げられ、中枢性降圧薬としては、レセルピン等が挙げられ、α,ーアドレ ナリン受容体アゴニストとしては、塩酸クロニジン、メチルドパ、CHF-1 035、酢酸グアナペンズ、塩酸グアンファシン、モクソニジン(moxon idine)、ロフェキシジン(lofexidine)、塩酸タリペキソー 20 ル等が挙げられる。これらの薬剤は、特には高血圧の処置に好ましい。

抗血小板薬としては、塩酸チクロピジン、ジピリダモール、シロスタゾール、 イコサペント酸エチル、塩酸サルポグレラート、塩酸ジラゼプ、トラピジル、 ベラプロストナトリウム、アスピリン等が挙げられる。抗血小板薬は、特には アテローム性動脈硬化症、うっ血性心不全の処置に好ましい。

尿酸生成阻害薬としては、アロプリノール、オキシプリノール等が挙げられ、 尿酸排泄促進薬としては、ベンズブロマロン、プロペネシド等が挙げられ、 アルカリ化薬としては、炭酸水素ナトリウム、クエン酸カリウム、クエン酸ナ

10

15

20

トリウム等が挙げられる。これらの薬剤は、特には高尿酸血症、痛風の処置に 好ましい。

例えば、SGLT1活性阻害薬以外の薬剤と組合わせて使用する場合、糖尿 病の処置においては、インスリン感受性増強薬、糖吸収阻害薬、ビグアナイド 薬、インスリン分泌促進薬、SGLT2活性阻害薬、インスリン又はインスリ ン類縁体、グルカゴン受容体アンタゴニスト、インスリン受容体キナーゼ刺激 薬、トリペプチジルペプチダーゼII阳害薬、ジペプチジルペプチダーゼIV 阻害薬、プロテインチロシンホスファターゼー1B阻害薬、グリコゲンホスホ リラーゼ阻害薬、グルコースー6ーホスファターゼ阻害薬、フルクトースービ スホスファターゼ阻害薬、ピルビン酸デヒドロゲナーゼ阻害薬、肝糖新生阻害 薬、D-カイロイノシトール、グリコゲン合成酵素キナーゼー3阻害薬、グル カゴン様ペプチドー1、グルカゴン様ペプチドー1類縁体、グルカゴン様ペプ チド-1アゴニスト、アミリン、アミリン類縁体、アミリンアゴニストおよび 食欲抑制薬からなる群より選択される少なくとも1種の薬剤と組合わせるのが 好ましく、インスリン感受性増強薬、ビグアナイド薬、インスリン分泌促進薬、 SGLT2活性阻害薬、インスリン又はインスリン類縁体、グルカゴン受容体 アンタゴニスト、インスリン受容体キナーゼ刺激薬、トリペプチジルペプチダ ーゼII阻害薬、ジペプチジルペプチダーゼIV阻害薬、プロテインチロシン ホスファターゼー1B阻害薬、グリコゲンホスホリラーゼ阻害薬、グルコース -6-ホスファターゼ阻害薬、フルクトースーピスホスファターゼ阻害薬、ピ ルビン酸デヒドロゲナーゼ阻害薬、肝糖新生阻害薬、Dーカイロイノシトール、 グリコゲン合成酵素キナーゼー3阻害薬、グルカゴン様ペプチドー1、グルカ ゴン様ペプチド-1類縁体、グルカゴン様ペプチド-1アゴニスト、アミリン、 アミリン類縁体およびアミリンアゴニストからなる群より選択される少なくと 25 も1種の薬剤と組合わせるのが更に好ましく、インスリン感受性増強薬、ピグ アナイド薬、インスリン分泌促進薬、SGLT2活性阻害薬およびインスリン 又はインスリン類縁体からなる群より選択される少なくとも1種の薬剤と組合 わせるのが最も好ましい。同様に、糖尿病性合併症の処置においては、インス

10

15

20

25

リン感受性増強薬、糖吸収阻害薬、ビグアナイド薬、インスリン分泌促進薬、 SGLT2活性阻害薬、インスリン又はインスリン類縁体、グルカゴン受容体 アンタゴニスト、インスリン受容体キナーゼ刺激薬、トリペプチジルペプチダ ーゼII阻害薬、ジペプチジルペプチダーゼIV阻害薬、プロテインチロシン ホスファターゼー1B阻害薬、グリコゲンホスホリラーゼ阻害薬、グルコース -6-ホスファターゼ阻害薬、フルクトースーピスホスファターゼ阻害薬、ピ ルビン酸デヒドロゲナーゼ阻害薬、肝糖新生阻害薬、D-カイロイノシトール、 グリコゲン合成酵素キナーゼ-3阻害薬、グルカゴン様ペプチド-1、グルカ ゴン様ペプチド-1類縁体、グルカゴン様ペプチド-1アゴニスト、アミリン、 アミリン類縁体、アミリンアゴニスト、アルドース還元酵素阻害薬、終末糖化 産物生成阳害薬、プロテインキナーゼC阻害薬、ィーアミノ酪酸受容体アンタ ゴニスト、ナトリウムチャンネルアンタゴニスト、転写因子ΝΓ-κΒ阻害薬、 脂質過酸化酵素阻害薬、N-アセチル化 $-\alpha-$ リンクトーアシッドージペプチ ダーゼ阻害薬、インスリン様成長因子ーI、血小板由来成長因子、血小板由来 成長因子類縁体、上皮増殖因子、神経成長因子、カルニチン誘導体、ウリジン、 5-ヒドロキシ-1-メチルヒダントイン、EGB-761、ビモクロモル、 スロデキシド、Y-128、アンジオテンシン変換酵素阻害薬、中性エンドペ プチダーゼ阻害薬、アンジオテンシンII受容体拮抗薬、エンドセリン変換酵 素阻害薬、エンドセリン受容体アンタゴニストおよび利尿薬からなる群より選 択される少なくとも1種の薬剤と組合わせるのが好ましく、アルドース還元酵 素阻害薬、アンジオテンシン変換酵素阻害薬、中性エンドペプチダーゼ阻害薬 およびアンジオテンシンII受容体拮抗薬からなる群より選択される少なくと も1種の薬剤と組合わせるのが更に好ましい。また、肥満症の処置においては、 インスリン感受性増強薬、糖吸収阻害薬、ビグアナイド薬、インスリン分泌促 進薬、SGLT2活性阻害薬、インスリン又はインスリン類縁体、グルカゴン 受容体アンタゴニスト、インスリン受容体キナーゼ刺激薬、トリペプチジルペ プチダーゼ I I 阻害薬、ジペプチジルペプチダーゼ I V 阻害薬、プロテインチ ロシンホスファターゼー1B阻害薬、グリコゲンホスホリラーゼ阻害薬、グル

20

コースー6-ホスファターゼ阻害薬、フルクトースーピスホスファターゼ阻害薬、ピルピン酸デヒドロゲナーゼ阻害薬、肝糖新生阻害薬、Dーカイロイノシトール、グリコゲン合成酵素キナーゼー3阻害薬、グルカゴン様ペプチドー1、グルカゴン様ペプチドー1類縁体、グルカゴン様ペプチドー1アゴニスト、アミリン、アミリン類縁体、アミリンアゴニスト、 β_3 -アドレナリン受容体アゴニストおよび食欲抑制薬からなる群より選択される少なくとも1種の薬剤と組み合わせるのが好ましく、SGLT2活性阻害薬、 β_3 -アドレナリン受容体アゴニストおよび食欲抑制薬からなる群より選択される少なくとも1種の薬剤と組合わせるのが更に好ましい。

10 本発明の医薬組成物を実際の治療に用いる場合、用法に応じ種々の剤型のものが使用される。このような剤型としては、例えば、散剤、顆粒剤、細粒剤、ドライシロップ剤、錠剤、カプセル剤、注射剤、液剤、軟膏剤、座剤、貼付剤などを挙げることができ、経口または非経口的に投与される。また、本発明の医薬組成物には、消化管粘膜付着性製剤等を含む徐放性製剤(例えば、国際公開第WO99/10010号パンフレット、国際公開第WO99/26606号パンフレット、特開2001-2567号公報)も含まれる。

これらの医薬組成物は、その剤型に応じ調剤学上使用される手法により適当な賦形剤、崩壊剤、結合剤、滑沢剤、希釈剤、緩衝剤、等張化剤、防腐剤、湿潤剤、乳化剤、分散剤、安定化剤、溶解補助剤などの医薬品添加物と適宜混合または希釈・溶解し、常法に従い調剤することにより製造することができる。また、SGLT1活性阻害薬以外の薬剤と組合わせて使用する場合は、それぞれの活性成分を同時に或いは別個に上記同様に製剤化することにより製造することができる。

本発明の医薬組成物を実際の治療に用いる場合、その有効成分である前記一 25 般式(I)で表される化合物またはその薬理学的に許容される塩、或いはそれ らのプロドラッグの投与量は患者の年齢、性別、体重、疾患および治療の程度 等により適宜決定されるが、経口投与の場合成人1日当たり概ね0.1~10 00mgの範囲で、非経口投与の場合は、成人1日当たり概ね0.01~30



0mgの範囲で、一回または数回に分けて適宜投与することができる。また、 SGLT1活性阻害薬以外の薬剤と組合わせて使用する場合、本発明の化合物 の投与量は、SGLT1活性阻害薬以外の薬剤の投与量に応じて減量すること ができる。

5

15

20

実施例

本発明の内容を以下の参考例、実施例および試験例でさらに詳細に説明するが、本発明はその内容に限定されるものではない。

参考例1

10 2-アミノー2-メチルプロピオンアミド

2ーベンジルオキシカルボニルアミノー2ーメチルプロピオン酸(1g)の N, Nージメチルホルムアミド(10mL)溶液に1ーヒドロキシベンゾトリアゾール(0.63g)、1ーエチルー3ー(3ージメチルアミノプロピル)カルボジイミド塩酸塩(1.21g)、トリエチルアミン(1.76mL)および28%アンモニア水溶液(2mL)を加え、室温で一晩撹拌した。反応混合物を水中に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。有機層を0.5mo1/L塩酸、水、1mo1/L水酸化ナトリウム水溶液、水および飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去して2ーベンジルオキシカルボニルアミノー2ーメチルプロピオンアミド(0.26g)を得た。これをメタノール(5mL)に溶解し、10%パラジウム炭素粉末(30mg)を加え、水素雰囲気下室温で3時間撹拌した。不溶物をろ去した後、ろ液を減圧下濃縮して標記化合物(0.11g)を得た。

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆) δ ppm:

1.15 (6H, s), 1.9 (2H, brs), 6.83 (1H, brs), 7.26 (1H, brs)

25 参考例 2

2-(2-ニトロベンゼンスルホニルアミノ)アセトアミド

グリシンアミド塩酸塩(0.11g) およびトリエチルアミン(0.35mL) の塩化メチレン(3mL) 懸濁液に2-ニトロペンゼンスルホニルクロリ



ド(0.27g)を加え、室温で1時間撹拌した。反応混合物を0.5mol/L塩酸中に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。有機層を水および飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:塩化メチレン/メタノール=2

 $0 \diagup 1$)で精製して標記化合物($72 \mathrm{mg}$)を得た。

 ${}^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆) δ ppm:

3.57 (2H, d, J=5.9Hz), 7.1 (1H, brs), 7.33 (1H, brs), 7.8-7.9 (2H, m), 7.95-8.1 (2H, m), 8.16 (1H, t, J=5.9Hz)

参考例3

5

15

WO 2004/018491

(S) -2-(2-ニトロベンゼンスルホニルアミノ)プロピオンアミド
 グリシンアミド塩酸塩の代わりにL-アラニンアミド塩酸塩を用いて参考例
 2と同様の方法で標記化合物を得た。

 ${}^{1}H-NMR$ (CD₃OD) δ p pm:

1.33 (3H, d, J=7.1Hz), 4.03 (1H, q, J=7.1Hz), 7.75-7.85 (2H, m), 7.85-7.9 (1H, m), 8.05-8.15 (1H, m)

参考例4

2-メチル-2-(2-ニトロベンゼンスルホニルアミノ)プロピオンアミド グリシンアミド塩酸塩の代わりに2-アミノ-2-メチルプロピオンアミド を用いて参考例2と同様の方法で標記化合物を得た。

20 ${}^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆) δ ppm:

1.32 (6H, s), 7.2-7.3 (2H, m), 7.8-7.9 (2H, m), 7.92 (1H, s), 7.95-8.0 (1H, m), 8.05-8.15 (1H, m)

参考例5

3-(2-ニトロベンゼンスルホニルアミノ)プロピオンアミド

25 グリシンアミド塩酸塩の代わりに3-アミノプロピオンアミド塩酸塩を用いて参考例2と同様の方法で標記化合物を得た。

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆) δ ppm:

2.27 (2H, t, J=7.3Hz), 3.0-3.15 (2H, m), 6.85 (1H, brs), 7.34 (1H, brs),



7.8-7.9 (2H, m), 7.95-8.05 (3H, m)

参考例6

WO 2004/018491

[4-(3-ベンジルオキシプロポキシ)フェニル] メタノール

4ーヒドロキシベンズアルデヒド(2.44g)のN, Nージメチルホルム アミド(20mL)溶液に炭酸セシウム(7.17g)、ベンジル 3ープロモ プロピルエーテル(4.81g)および触媒量のヨウ化ナトリウムを加え室温 で4日間撹拌した。反応混合物を水中に注ぎ、ジエチルエーテルで抽出した。 有機層を水洗し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去することにより4ー(3ーベンジルオキシプロポキシ)ベンズアルデヒドを得た。これ をエタノール(20mL)に溶解し、水素化ホウ素ナトリウム(757mg)を加え室温で3時間撹拌した。反応混合物にメタノールを加え減圧下濃縮し、残渣に水を加え、ジエチルエーテルで抽出した。有機層を飽和炭酸水素ナトリ

81

15 エチル= 5 / 1 ~ 2 / 1) で精製して標記化合物 (5. 17g) を得た。

¹H-NMR (CDC1₃) δppm:

1.54 (1H, t, J=5.9Hz), 2.05-2.15 (2H, m), 3.66 (2H, t, J=6.2Hz), 4.09 (2H, t, J=6.2Hz), 4.52 (2H, s), 4.61 (2H, d, J=5.9Hz), 6.85-6.95 (2H, m), 7.2-7.35 (7H, m)

ウム水溶液で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去した。

残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:n-ヘキサン/酢酸

20 参考例 7

〔4-(2-ベンジルオキシエトキシ)フェニル〕メタノール

ベンジル 3 - ブロモプロピルエーテルの代わりにベンジル 2 - ブロモエチルエーテルを用いて参考例6と同様の方法で標記化合物を得た。

 $^{1}H-NMR$ (CDC1₃) δ ppm:

25 1.53 (1H, t, J=5.8Hz), 3.8-3.85 (2H, m), 4.1-4.2 (2H, m), 4.62 (2H, d, J=5.8Hz), 4.64 (2H, s), 6.85-6.95 (2H, m), 7.25-7.4 (7H, m) 参考例 8

[4-(4-ベンジルオキシブトキシ)フェニル]メタノール



ベンジル 3 ーブロモプロピルエーテルの代わりにベンジル 4 ープロモプチルエーテルを用いて参考例 6 と同様の方法で標記化合物を得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ p p m:

1.52 (1H, t, J=5.6Hz), 1.75-1.95 (4H, m), 3.54 (2H, t, J=6.1Hz), 3.98 (2H, t, J=6.3Hz), 4.52 (2H, s), 4.61 (2H, d, J=5.6Hz), 6.8-6.9 (2H, m), 7.2-7.4 (7H, m)

参考例9

5

WO 2004/018491

[4-(3-ベンジルオキシプロポキシ)-2-メチルフェニル] メタノール 4-プロモー3-メチルフェノール(2.5g)のN, N-ジメチルホルム アミド (10mL) 溶液に炭酸セシウム (4.79g), ベンジル3ープロモ 10 プロピルエーテル(2.48mL)および触媒量のヨウ化ナトリウムを加え、 室温で60時間撹拌した。反応混合物を水中に注ぎ、ジエチルエーテルで抽出 した。有機層を水洗し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去す ることにより4-(3-ベンジルオキシプロポキシ)-1-ブロモ-2-メチ ルベンゼンを得た。これをテトラヒドロフラン(100mL)に溶解し、一7 15 8℃アルゴン雰囲気下n-ブチルリチウム (2.46mo1/Ln-ヘキサン 溶液、6mL)を加え5分間撹拌した。反応混合物にN, Nージメチルホルム アミド (2.57mL) を加え、0℃に昇温し1時間撹拌した。反応混合物を 水中に注ぎ、ジエチルエーテルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で順次洗 浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去することにより4-20 (3-ベンジルオキシプロポキシ)-2-メチルベンズアルデヒドを得た。こ れをエタノール(40mL)に溶解し、水素化ホウ素ナトリウム(506mg) を加え、室温で一晩撹拌した。反応混合物にメタノールを加え、減圧下濃縮し た後、残渣に水を加え、ジエチルエーテルで抽出した。有機層を飽和炭酸水素 ナトリウム水溶液で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧下留 25 去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:n-ヘキサ ン/酢酸エチル $=5/1\sim1$. 5/1) で精製して標記化合物(3.33g) を得た。

 ${}^{1}H-NMR$ (CDC1₃) δ ppm:

1.37 (1H, t, J=5.7Hz), 2.0-2.15 (2H, m), 2.36 (3H, s), 3.66 (2H, t, J=6.2Hz), 4.08 (2H, t, J=6.3Hz), 4.52 (2H, s), 4.63 (2H, d, J=5.7Hz), 6.65-6.8 (2H, m), 7.15-7.4 (6H, m)

5 参考例10

<u>〔4-(2-ベンジルオキシエトキシ)-2-メチルフェニル〕メタノール</u> ベンジル 3-プロモプロピルエーテルの代わりにベンジル 2-プロモエチルエーテルを用いて参考例 9 と同様の方法で標記化合物を得た。

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃) δ ppm:

10 1.39 (1H, t, J=5.8Hz), 2.35 (3H, s), 3.8-3.85 (2H, m), 4.1-4.2 (2H, m), 4.6-4.65 (4H, m), 6.73 (1H, dd, J=8.2Hz, 2.6Hz), 6.78 (1H, d, J=2.6Hz), 7.22 (1H, d, J=8.2Hz), 7.25-7.4 (5H, m)

参考例11

15

4-{〔4-(3-ベンジルオキシプロポキシ)フェニル〕メチル}-1,2 -ジヒドロ-5-イソプロピル-3H-ピラゾール-3-オン

〔4-(3-ベンジルオキシプロポキシ)フェニル〕メタノール(5.17g)のテトラヒドロフラン(25mL)溶液に氷冷下トリエチルアミン(3.04mL)およびメタンスルホニルクロリド(1.62mL)を加え、1時間撹拌後、不溶物をろ去した。得られたメシル酸〔4-(3-ベンジルオキシプロポキシ)フェニル〕メチルのテトラヒドロフラン溶液を、水素化ナトリウム(60%、875mg)および4-メチル-3-オキソ吉草酸エチル(3.3g)のテトラヒドロフラン(50mL)懸濁液に加え、8時間加熱還流した。反応混合物に1mo1/L塩酸を加え、ジエチルエーテルで抽出した。有機層を水洗し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去した。残渣のトルエン(10mL)溶液にヒドラジン1水和物(2.76mL)を加え、100℃で一晩撹拌した。反応混合物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:塩化メチレン/メタノール=50/1~20/1)で精製して標記化合物(5.22g)を得た。



 ${}^{1}H-NMR$ (CDC1₃) δ ppm:

1.14 (6H, d, J=6.8Hz), 2.0-2.1 (2H, m), 2.8-2.95 (1H, m), 3.6-3.7 (4H, m), 4.04 (2H, t, J=6.5Hz), 4.51 (2H, s), 6.75-6.85 (2H, m), 7.05-7.15 (2H, m), 7.2-7.35 (5H, m)

5 参考例12

 $4 - \{ (4 - (2 - \angle)) / (2 - \angle)) / (2 - \angle) / (2 -$

〔4-(3-ベンジルオキシプロポキシ)フェニル〕メタノールの代わりに 〔4-(2-ベンジルオキシエトキシ)フェニル〕メタノールを用いて参考例

10 11と同様の方法で標記化合物を得た。

 ${}^{1}H-NMR$ (CDC ${}^{1}_{3}$) δ ppm:

1.14 (6H, d, J=7.3Hz), 2.8-2.95 (1H, m), 3.66 (2H, s), 3.75-3.85 (2H, m), 4.05-4.15 (2H, m), 4.62 (2H, s), 6.75-6.85 (2H, m), 7.1-7.15 (2H, m), 7.25-7.4 (5H, m)

15 参考例13

4-{ [4-(4-ベンジルオキシブトキシ) フェニル] メチル} -1, 2-ジヒドロ-5-イソプロピル-3H-ピラゾール-3-オン

〔4-(3-ベンジルオキシプロポキシ)フェニル〕メタノールの代わりに 〔4-(4-ベンジルオキシプトキシ)フェニル〕メタノールを用いて参考例

20 11と同様の方法で標記化合物を得た。

 ${}^{1}H-NMR$ (CDC 1₃) δ ppm:

1.14 (6H, d, J=7.0Hz), 1.7-1.9 (4H, m), 2.8-2.95 (1H, m), 3.53 (2H, t, J=6.1Hz), 3.66 (2H, s), 3.93 (2H, t, J=6.3Hz), 4.51 (2H, s), 6.7-6.8 (2H, m), 7.05-7.15 (2H, m), 7.2-7.35 (5H, m)

25 参考例14



〔4-(3-ベンジルオキシプロポキシ)-2-メチルフェニル〕メタノール を用いて参考例11と同様の方法で標記化合物を得た。

 ${}^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆) δ ppm:

1.04 (6H, d, J=7.0Hz), 1.9-2.0 (2H, m), 2.24 (3H, s), 2.65-2.8 (1H, m),

5 3.44 (2H, s), 3.56 (2H, t, J=6.4Hz), 3.97 (2H, t, J=6.1Hz), 4.47 (2H, s),

6.6 (1H, dd, J=8.6Hz, 2.6Hz), 6.69 (1H, d, J=2.6Hz), 6.78 (1H, d, J=8.6Hz),

7. 2-7. 35 (5H, m)

WO 2004/018491

参考例15

<u>4-〔(4-ベンジルオキシフェニル)メチル〕-1,2-ジヒドロ-5-イ</u> 10 ソプロピル<u>-3</u>H-ピラゾール-3-オン

〔4-(3-ベンジルオキシプロポキシ)フェニル〕メタノールの代わりに (4-ベンジルオキシフェニル)メタノールを用いて参考例11と同様の方法 で標記化合物を得た。

 ${}^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆) δ ppm:

15 1.06 (6H, d, J=6.8Hz), 2.75-2.9 (1H, m), 3.5 (2H, s), 5.03 (2H, s), 6.85-6.9 (2H, m), 7.0-7.1 (2H, m), 7.25-7.45 (5H, m)

参考例16

20 〔4-(3-ベンジルオキシプロポキシ)フェニル〕メタノールの代わりに 〔4-(2-ベンジルオキシエトキシ)-2-メチルフェニル〕メタノールを 用いて参考例11と同様の方法で標記化合物を得た。

 $^{1}H-NMR$ (CDC l_{3}) δ ppm:

1.1 (6H, d, J=6.9Hz), 2.3 (3H, s), 2.75-2.9 (1H, m), 3.6 (2H, s), 3.75-3.85

(2H, m), 4.05-4.15 (2H, m), 4.62 (2H, s), 6.64 (1H, dd, J=8.5Hz, 2.5Hz),

6.74 (1H, d, J=2.5Hz), 6.94 (1H, d, J=8.5Hz), 7.25-7.4 (5H, m)

参考例17

25

 $3-(2, 3, 4, 6-テトラ-O-アセチル-\beta-D-グルコピラノシルオ$



<u>キシ)-4-{〔4-(3-ベンジルオキシプロポキシ)フェニル〕メチル}</u> -5-イソプロピル-1 H-ピラゾール

86

 $4-\{[4-(3-べンジルオキシプロポキシ) フェニル] メチル\} -1, 2-ジヒドロ-5-イソプロピル-3H-ピラゾール-3-オン(5.08g)、$

- 5 アセトプロモー α -D-グルコース(5.49g)およびベンジルトリ(n-ブチル)アンモニウムクロリド(2.08g)の塩化メチレン(40mL)溶液に 5mol/L水酸化ナトリウム水溶液(8mL)を加え、室温で3時間撹拌した。反応混合物をアミノプロピルシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:n-ヘキサン/酢酸エチル=1/1~1/3~1/5)で精製後、さ
- 10 らにシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:n-ヘキサン/酢酸エチル= $1/1\sim1/2\sim1/4$)で精製して標記化合物(2.75g)を得た。 1 H-NMR(CDC1。) δ ppm:
 - 1.15 (6H, d, J=7.1Hz), 1.87 (3H, s), 1.95-2.1 (11H, m), 2.85-2.95 (1H, m), 3.5-3.7 (4H, m), 3.8-3.9 (1H, m), 4.03 (2H, t, J=6.4Hz), 4.15 (1H, dd,
- J=12.3Hz, 2.4Hz), 4.31 (1H, dd, J=12.3Hz, 4.1Hz), 4.51 (2H, s), 5.15-5.3 (3H, m), 5.55-5.65 (1H, m), 6.7-6.8 (2H, m), 7.0-7.05 (2H, m), 7.2-7.35 (5H, m)

参考例18

25

3-(2, 3, 4, 6-F)-O-Fセチル $-\beta-D-D$ ルコピラノシルオ 20 +シ) $-4-\{[4-(2-ベンジルオキシエトキシ) フェニル] メチル} - 5-イソプロピル<math>-1H$ -ピラゾール

 $4-\{[4-(3-ペンジルオキシプロポキシ) フェニル] メチル<math>\}-1$, $2-ジヒドロ-5-イソプロピル-3H-ピラゾール-3-オンの代わりに <math>4-\{[4-(2-ペンジルオキシエトキシ) フェニル] メチル<math>\}-1$, 2-ジヒドロ-5-イソプロピル-3H-ピラゾール-3-オンを用いて参考例 1 7 と同様の方法で標記化合物を得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δppm:

1.14 (6H, d, J=6.8Hz), 1.88 (3H, s), 2.01 (3H, s), 2.03 (3H, s), 2.06 (3H,



s), 2.8-2.95 (1H, m), 3.57 (1H, d, J=15.8Hz), 3.63 (1H, d, J=15.8Hz), 3.75-3.9 (3H, m), 4.05-4.2 (3H, m), 4.31 (1H, dd, J=12.4Hz, 4.1Hz), 4.62 (2H, s), 5.15-5.3 (3H, m), 5.55-5.6 (1H, m), 6.75-6.85 (2H, m), 7.0-7.05 (2H, m), 7.25-7.4 (5H, m)

5 参考例19

3-(2, 3, 4, 6-F)-O-アセチル- β -D-グルコピラノシルオキシ) $-4-\{[4-(4-(3))]$ -4-(3) -4-(4-(3)) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4) -4-(4

4-{〔4-(3-ベンジルオキシプロポキシ)フェニル〕メチル}-1,
10 2-ジヒドロ-5-イソプロピル-3H-ピラゾール-3-オンの代わりに4
-{〔4-(4-ベンジルオキシブトキシ)フェニル〕メチル}-1, 2-ジ
ヒドロ-5-イソプロピル-3H-ピラゾール-3-オンを用いて参考例17
と同様の方法で標記化合物を得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δppm:

1. 15 (6H, d, J=6.7Hz), 1.7-1.9 (7H, m), 2.01 (3H, s), 2.03 (3H, s), 2.06 (3H, s), 2.85-2.95 (1H, m), 3.5-3.6 (3H, m), 3.62 (1H, d, J=16.3Hz), 3.8-3.9 (1H, m), 3.92 (2H, t, J=6.5Hz), 4.1-4.2 (1H, m), 4.31 (1H, dd, J=12.3Hz, 4.1Hz), 4.51 (2H, s), 5.15-5.3 (3H, m), 5.55-5.65 (1H, m), 6.7-6.8 (2H, m), 6.95-7.05 (2H, m), 7.2-7.4 (5H, m)

20 参考例20

3-(2, 3, 4, 6-F)-O-Pセチル $-\beta-D-$ グルコピラノシルオキシ) $-4-\{(4-(3-$ ベンジルオキシプロポキシ) -2-メチルフェニル] メチル $\}-5-$ イソプロピル-1 H-ピラゾール

4-{〔4-(3-ベンジルオキシプロポキシ)フェニル〕メチル}-1,
25 2-ジヒドロ-5-イソプロピル-3H-ピラゾール-3-オンの代わりに4
-{〔4-(3-ベンジルオキシプロポキシ)-2-メチルフェニル〕メチル}
-1, 2-ジヒドロ-5-イソプロピル-3H-ピラゾール-3-オンを用いて参考例17と同様の方法で標記化合物を得た。



 ${}^{1}H-NMR$ (CDC1₃) δ ppm:

1.05-1.15 (6H, m), 1.8 (3H, s), 1.9-2.15 (11H, m), 2.25 (3H, s), 2.75-2.85 (1H, m), 3.49 (1H, d, J=16.4Hz), 3.59 (1H, d, J=16.4Hz), 3.64 (2H, t, J=6.3Hz), 3.8-3.9 (1H, m), 4.0-4.05 (2H, m), 4.1-4.15 (1H, m), 4.3 (1H, dd, J=12.2Hz, 4.1Hz), 4.51 (2H, s), 5.15-5.3 (3H, m), 5.55 (1H, d, J=7.8Hz), 6.57 (1H, dd, J=8.4Hz, 2.6Hz), 6.68 (1H, d, J=2.6Hz), 6.79 (1H, d, J=8.4Hz), 7.2-7.4 (5H, m)

参考例21

5

15

20

3-(2, 3, 4, 6-F)-O-Pセチル $-\beta-D-D$ ルコピラノシルオ
10 キシ) -4-[(4-(3))ルオキシフェニル)メチル]-5-(3) - 1 H - ピラゾール

4-{〔4-(3-ベンジルオキシプロポキシ)フェニル〕メチル}-1, 2-ジヒドロ-5-イソプロピル-3H-ピラゾール-3-オンの代わりに4-〔(4-ベンジルオキシフェニル)メチル〕-1,2-ジヒドロ-5-イソプロピル-3H-ピラゾール-3-オンを用いて参考例17と同様の方法で標記化合物を得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ ppm:

1.16 (6H, d, J=7.1Hz), 1.85 (3H, s), 2.01 (3H, s), 2.03 (3H, s), 2.06 (3H, s), 2.85-2.95 (1H, m), 3.57 (1H, d, J=15.9Hz), 3.63 (1H, d, J=15.9Hz),

3.8-3.9 (1H, m), 4.1-4.2 (1H, m), 4.31 (1H, dd, J=12.6Hz, 3.9Hz), 5.02 (2H, s), 5.15-5.3 (3H, m), 5.55-5.65 (1H, m), 6.8-6.9 (2H, m), 7.0-7.1 (2H, m), 7.25-7.45 (5H, m)

参考例22

3-(2,3,4,6-F-F)-O-Fセチル-β-D-グルコピラノシルオ25 <u>キシ)-4-{[4-(2-ベンジルオキシエトキシ)-2-メチルフェニル]</u> メチル}-5-イソプロピル-1H-ピラゾール

4-{〔4-(3-ベンジルオキシプロポキシ)フェニル〕メチル}-1, 2-ジヒドロ-5-イソプロピル-3H-ピラゾール-3-オンの代わりに4 WO 2004/018491



- {〔4-(2-ベンジルオキシエトキシ) - 2-メチルフェニル〕メチル} - 1, 2-ジヒドロ-5-イソプロピル-3H-ピラゾール-3-オンを用いて参考例17と同様の方法で標記化合物を得た。

 ${}^{1}H-NMR$ (CDC1₃) δ ppm:

5 1.05-1.15 (6H, m), 1.81 (3H, s), 1.99 (3H, s), 2.02 (3H, s), 2.06 (3H, s), 2.25 (3H, s), 2.7-2.85 (1H, m), 3.5 (1H, d, J=16.6Hz), 3.59 (1H, d, J=16.6Hz), 3.75-3.9 (3H, m), 4.05-4.2 (3H, m), 4.3 (1H, dd, J=12.2Hz, 4.1Hz), 4.62 (2H, s), 5.1-5.3 (3H, m), 5.55 (1H, d, J=8.0Hz), 6.6 (1H, dd, J=8.5Hz, 2.5Hz), 6.71 (1H, d, J=2.5Hz), 6.8 (1H, d, J=8.5Hz), 7.25-7.4 (5H, m)

10 参考例23

25

3-(2, 3, 4, 6-F)-O-Pセチル $-\beta-D-$ グルコピラノシルオキシ) $-4-\{[4-(3-E)-+2)^2-+2\}$ $-4-\{[4-(3-E)-+2)^2-+2\}$ -4-

3-(2, 3, 4, 6-テトラ-O-アセチル-β-D-グルコピラノシル
 15 オキシ)-4-{〔4-(3-ベンジルオキシプロポキシ)フェニル〕メチル}-5-イソプロピルー1H-ピラゾール(2. 75g)をメタノール(20mL)ーテトラヒドロフラン(9mL)混合溶媒に溶解し、10%パラジウム炭素粉末(550mg)を加え、水素雰囲気下室温で4時間撹拌した。不溶物をろ去し、ろ液の溶媒を減圧下留去することにより標記化合物(2. 4g)を得20 た。

'H-NMR (CDCl₃) δ p p m:

1.1-1.2 (6H, m), 1.89 (3H, s), 1.95-2.1 (11H, m), 2.85-2.95 (1H, m), 3.58 (1H, d, J=16.3Hz), 3.63 (1H, d, J=16.3Hz), 3.8-3.9 (3H, m), 4.05-4.1 (2H, m), 4.13 (1H, dd, J=12.1Hz, 2.1Hz), 4.3 (1H, dd, J=12.1Hz, 4.1Hz), 5.15-5.3 (3H, m), 5.58 (1H, d, J=7.3Hz), 6.7-6.8 (2H, m), 7.0-7.05 (2H, m) 参考例 2 4

 $3-(2, 3, 4, 6-テトラ-O-アセチル-\beta-D-グルコピラノシルオ$ キシ) $-4-\{[4-(2-ヒドロキシエトキシ) フェニル] メチル} -5-$

イソプロピルー1H-ピラゾール

3-(2,3,4,6-テトラ-O-アセチル $-\beta-$ D-グルコピラノシルオキシ) $-4-\{(4-(3-$ ベンジルオキシプロポキシ)フェニル)メチル}-5-イソプロピル-1H-ピラゾールの代わりに3-(2,3,4,6-テトラ-O-アセチル $-\beta-$ D-グルコピラノシルオキシ) $-4-\{(4-(2-$ ベンジルオキシエトキシ)フェニル)メチル $\}-5-$ イソプロピル-1H-ピラゾールを用いて参考例23と同様の方法で標記化合物を得た。

 ${}^{1}H-NMR$ (CDC ${}^{1}S$) δ ppm:

1.16 (6H, d, J=6.8Hz), 1.89 (3H, s), 2.01 (3H, s), 2.03 (3H, s), 2.06 (3H, s), 2.85-2.95 (1H, m), 3.58 (1H, d, J=16.0Hz), 3.63 (1H, d, J=16.0Hz), 3.8-3.9 (1H, m), 3.9-4.0 (2H, m), 4.0-4.1 (2H, m), 4.1-4.2 (1H, m), 4.25-4.35 (1H, m), 5.15-5.3 (3H, m), 5.55-5.65 (1H, m), 6.75-6.85 (2H, m), 7.0-7.1 (2H, m)

参考例25

5

3-(2,3,4,6-テトラ-O-アセチル $-\beta-$ D-グルコピラノシルオキシ) $-4-\{[4-(3-$ ベンジルオキシプロポキシ)フェニル]メチル} 20-5-イソプロピル-1H-ピラゾールの代わりに3-(2,3,4,6-テトラ-O-アセチル $-\beta-$ D-グルコピラノシルオキシ) $-4-\{[4-(4-$ ペンジルオキシブトキシ)フェニル]メチル $\}-5-$ イソプロピル-1H-ピラゾールを用いて参考例23と同様の方法で標記化合物を得た。

$^{1}H-NMR$ (CDC1₃) δ ppm:

25 1.1-1.2 (6H, m), 1.65-1.8 (2H, m), 1.8-1.95 (5H, m), 2.01 (3H, s), 2.03 (3H, s), 2.06 (3H, s), 2.85-2.95 (1H, m), 3.57 (1H, d, J=16.2Hz), 3.63 (1H, d, J=16.2Hz), 3.71 (2H, t, J=6.3Hz), 3.8-3.9 (1H, m), 3.96 (2H, t, J=6.2Hz), 4.14 (1H, dd, J=12.4Hz, 2.4Hz), 4.31 (1H, dd, J=12.4Hz, 4.1Hz), 5.15-5.3

(3H, m), 5.55-5.65 (1H, m), 6.7-6.8 (2H, m), 7.0-7.05 (2H, m) 参考例 2 6

3-(2, 3, 4, 6-F) -O-F -D-F -

5 メチル} - 5 - イソプロピルー 1 H - ピラゾール

3-(2,3,4,6-テトラ-O-アセチル $-\beta-$ D-グルコピラノシルオキシ) $-4-\{(4-(3-$ ベンジルオキシプロポキシ)フェニル)メチル-5-イソプロピル-1H-ピラゾールの代わりに3-(2,3,4,6-テトラ-O-アセチル $-\beta-$ D-グルコピラノシルオキシ) $-4-\{(4-(3-$ 4) -ベンジルオキシプロポキシ)-2-メチルフェニル) メチル-5-イソプロピル-1H-ピラゾールを用いて参考例23と同様の方法で標記化合物を得た。

 ${}^{1}H-NMR$ (CDC1₃) δ ppm:

1.1-1.2 (6H, m), 1.83 (3H, s), 1.95-2.1 (11H, m), 2.26 (3H, s), 2.75-2.9 (1H, m), 3.5 (1H, d, J=16.5Hz), 3.58 (1H, d, J=16.5Hz), 3.75-3.9 (3H, m), 4.0-4.15 (3H, m), 4.28 (1H, dd, J=12.3Hz, 4.1Hz), 5.1-5.3 (3H, m), 5.55 (1H, d, J=7.9Hz), 6.59 (1H, dd, J=8.3Hz, 2.5Hz), 6.69 (1H, d, J=2.5Hz), 6.81 (1H, d, J=8.3Hz)

参考例27

10

20 3-(2, 3, 4, 6-F)-O-Fセチル $-\beta-D-D$ ルコピラノシルオ キシ) -4-[(4-E)ロキシフェニル) メチル]-5-4ソプロピル-1H-ピラゾール

3-(2,3,4,6-テトラ-O-アセチル $-\beta-$ D-グルコピラノシルオキシ) $-4-\{(4-(3-$ ベンジルオキシプロポキシ)フェニル)メチル $\}$ 25 -5-イソプロピル-1H-ピラゾールの代わりに3-(2,3,4,6-テトラ-O-アセチル $-\beta-$ D-グルコピラノシルオキシ)-4-(4-ベンジルオキシフェニル)メチル)-5-イソプロピル-1H-ピラゾールを用いて参考例23と同様の方法で標記化合物を得た。

 ${}^{1}H-NMR$ (CDC1₃) δ ppm:

1.1-1.2 (6H, m), 1.89 (3H, s), 2.0 (3H, s), 2.02 (3H, s), 2.06 (3H, s), 2.85-3.0 (1H, m), 3.57 (1H, d, J=16.2Hz), 3.61 (1H, d, J=16.2Hz), 3.8-3.9 (1H, m), 4.05-4.2 (1H, m), 4.29 (1H, dd, J=12.5Hz, 4.0Hz), 4.91 (1H, brs),

92

5 5.15-5.3 (3H, m), 5.55-5.6 (1H, m), 6.65-6.75 (2H, m), 6.95-7.05 (2H, m) 参考例 2 8

3-(2, 3, 4, 6-F)-O-Pセチル $-\beta-D-$ グルコピラノシルオキシ) $-4-\{(4-(2-E)+2)+2)-2-$ メチルフェニル メチル $\}-5-$ イソプロピル-1 H-ピラゾール

- 3-(2,3,4,6-テトラ-O-アセチル $-\beta-$ D-グルコピラノシルオキシ) $-4-\{[4-(3-$ ベンジルオキシプロポキシ)フェニル]メチル}-5-イソプロピル-1H-ピラゾールの代わりに3-(2,3,4,6-テトラ-O-アセチル $-\beta-$ D-グルコピラノシルオキシ) $-4-\{[4-(2-$ ベンジルオキシエトキシ)-2-メチルフェニル]メチル-5-イソプロ
- 15 ピルー 1 H ピラゾールを用いて参考例 2 3 と同様の方法で標記化合物を得た。 1 H NMR(CDC 1_3) δ p p m:

1.1-1.2 (6H, m), 1.83 (3H, s), 1.99 (3H, s), 2.02 (3H, s), 2.06 (3H, s), 2.26 (3H, s), 2.75-2.9 (1H, m), 3.51 (1H, d, J=16.9Hz), 3.59 (1H, d, J=16.9Hz), 3.8-3.85 (1H, m), 3.9-3.95 (2H, m), 4.0-4.1 (2H, m), 4.11 (1H, dd, J=12.5Hz, 2.5Hz), 4.28 (1H, dd, J=12.5Hz, 4.1Hz), 5.1-5.3 (3H, m), 5.55 (1H, d, J=7.9Hz), 6.6 (1H, dd, J=8.3Hz, 2.7Hz), 6.71 (1H, d, J=2.7Hz), 6.82

(1H, d, J=8.3Hz)

参考例 2 9

20

3-(2, 3, 4, 6-テトラ-O-アセチル-β-D-グルコピラノシルオ 25 キシ)-4-{[4-(3-アジドプロポキシ) フェニル] メチル}-5-イ ソプロピル-1H-ピラゾール

3-(2, 3, 4, 6-テトラ-O-アセチル $-\beta-$ D-グルコピラノシルオキシ) $-4-\{(4-(3-$ ヒドロキシプロポキシ)フェニル)メチル $\}-$



5-イソプロピル-1H-ピラゾール(2.21g)の塩化メチレン(35m L) 溶液に、トリエチルアミン(0.65mL) およびメタンスルホニルクロ リド(0.33mL)を加え、室温で一晩撹拌した。反応混合物を0.5mo 1/L塩酸中に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。有機層を水で洗浄し、無水硫酸 マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去することにより3-(2,3,4, 5 6-テトラ-O-アセチル- β -D-グルコピラノシルオキシ)-5-イソプ ロピルー4ー({4-[3-(メタンスルホニルオキシ)プロポキシ]フェニ ルトメチル) - 1 H - ピラゾールを得た。これをN, N - ジメチルホルムアミ ド (20mL) に溶解し、アジ化ナトリウム (0.46g) を加え、100℃ で1.5時間撹拌した。反応混合物を水中に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。有 10 機屬を水で3回洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を減圧下留去し た。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:n-ヘキサン/ 酢酸エチル $=1/1\sim1/3$) で精製して標記化合物(1.6g) を得た。 $^{1}H-NMR$ (CDC1,) δppm :

1.1-1.2 (6H, m), 1.89 (3H, s), 1.95-2.1 (11H, m), 2.85-2.95 (1H, m), 3.5 (2H, t, J=6.7Hz), 3.57 (1H, d, J=15.9Hz), 3.63 (1H, d, J=15.9Hz), 3.8-3.9 (1H, m), 4.0 (2H, t, J=5.9Hz), 4.1-4.2 (1H, m), 4.31 (1H, dd, J=12.2Hz, 4.2Hz), 5.15-5.3 (3H, m), 5.55-5.65 (1H, m), 6.7-6.8 (2H, m), 7.0-7.1 (2H, m)

20 参考例30

3-(2, 3, 4, 6-F)-O-Pセチル- $\beta-D-$ グルコピラノシルオキシ) $-4-\{[4-(2-P)$ ドエトキシ) フェニル] メチル $\}-5-$ イソプロピル-1H-ピラゾール

3-(2,3,4,6-テトラーO-アセチル $-\beta-$ D-グルコピラノシル 25 オキシ) $-4-\{[4-(3-$ ヒドロキシプロポキシ)フェニル]メチル $\}-$ 5-イソプロピル-1H-ピラゾールの代わりに3-(2,3,4,6-テトラ-O-アセチル $-\beta-$ D-グルコピラノシルオキシ) $-4-\{[4-(2-$ ヒドロキシエトキシ)フェニル]メチル $\}-5-$ イソプロピル-1H-ピラゾ

ールを用いて参考例29と同様の方法で標記化合物を得た。

 ${}^{1}H-NMR$ (CDC1₃) δ ppm:

1.1-1.2 (6H, m), 1.89 (3H, s), 2.01 (3H, s), 2.03 (3H, s), 2.06 (3H, s), 2.85-2.95 (1H, m), 3.5-3.7 (4H, m), 3.8-3.9 (1H, m), 4.11 (2H, t, J=5.1Hz),

5 4.14 (1H, dd, J=12.2Hz, 2.2Hz), 4.31 (1H, dd, J=12.2Hz, 4.0Hz), 5.15-5.3 (3H, m), 5.55-5.65 (1H, m), 6.75-6.85 (2H, m), 7.0-7.1 (2H, m) 参考例 3 1

 $3-(2, 3, 4, 6-テトラ-O-アセチル-\beta-D-グルコピラノシルオ キシ) <math>-4-\{[4-(4-アジドプトキシ) フェニル] メチル\} -5-イソ$

10 プロピルー1<u>H</u>ーピラゾール

15

3-(2,3,4,6-テトラーO-アセチルー β -D-グルコピラノシルオキシ) $-4-\{[4-(3-$ ヒドロキシプロポキシ)フェニル]メチル $\}-5-$ イソプロピルー1 H-ピラゾールの代わりに3-(2,3,4,6-テトラーO-アセチルー β -D-グルコピラノシルオキシ) $-4-\{[4-(4-$ ヒドロキシプトキシ)フェニル]メチル $\}-5-$ イソプロピルー1 H-ピラゾールを用いて参考例29と同様の方法で標記化合物を得た。

'H-NMR (CDC1₂) δppm:

1.1-1.2 (6H, m), 1.7-1.95 (7H, m), 2.01 (3H, s), 2.03 (3H, s), 2.06 (3H, s), 2.85-2.95 (1H, m), 3.35 (2H, t, J=6.8Hz), 3.57 (1H, d, J=16.0Hz), 3.63 (1H, d, J=16.0Hz), 3.8-3.9 (1H, m), 3.94 (2H, t, J=6.0Hz), 4.14 (1H, dd, J=12.6Hz, 2.5Hz), 4.31 (1H, dd, J=12.6Hz, 4.1Hz), 5.15-5.3 (3H, m), 5.55-5.65 (1H, m), 6.7-6.8 (2H, m), 7.0-7.1 (2H, m) 参考例 3 2

3-(2,3,4,6-F)-O-Fセチル $-\beta-D-$ グルコピラノシルオ 25 キシ) $-4-\{[4-(3-F)^2]^2$ プロポキシ)-2-メチルフェニル] メチル-5-イソプロピル-1 H-ピラゾール

3-(2,3,4,6-テトラーO-アセチルー $\beta-$ D-グルコピラノシルオキシ) $-4-\{[4-(3-$ ヒドロキシプロポキシ)フェニル]メチル $\}-$



5-イソプロピルー1 Hーピラゾールの代わりに3-(2, 3, 4, 6-テトラーO-アセチルー $\beta-$ Dーグルコピラノシルオキシ)-4-{ [4-(3-ヒドロキシプロポキシ)-2-メチルフェニル〕メチル} -5-イソプロピル-1 Hーピラゾールを用いて参考例29と同様の方法で標記化合物を得た。

5 ${}^{1}H-NMR$ (CDC1₃) δ ppm:

WO 2004/018491

1.05-1.15 (6H, m), 1.81 (3H, s), 1.95-2.1 (11H, m), 2.26 (3H, s), 2.75-2.9 (1H, m), 3.45-3.55 (3H, m), 3.59 (1H, d, J=16.5Hz), 3.8-3.9 (1H, m), 3.95-4.05 (2H, m), 4.05-4.15 (1H, m), 4.29 (1H, dd, J=12.6Hz, 4.1Hz), 5.1-5.3 (3H, m), 5.55 (1H, d, J=7.9Hz), 6.57 (1H, dd, J=8.7Hz, 2.6Hz), 6.68

10 (1H, d, J=2.6Hz), 6.8 (1H, d, J=8.7Hz)

参考例33

3-(2, 3, 4, 6-F)-O-Pセチル- $\beta-D-$ グルコピラノシルオキシ) $-4-\{[4-(2-P)+F)-2-X+D-2-X+D-2-D-]X+D\}$

3-(2,3,4,6-テトラ-O-アセチル $-\beta-$ D-グルコピラノシルオキシ) $-4-\{[4-(3-$ ヒドロキシプロポキシ)フェニル]メチル $\}-$ 5-イソプロピル-1H-ピラゾールの代わりに3-(2,3,4,6-テトラ-O-アセチル $-\beta-$ D-グルコピラノシルオキシ) $-4-\{[4-(2-$ ヒドロキシエトキシ)-2-メチルフェニル]メチル $\}-5-$ イソプロピル-

20 1H-ピラゾールを用いて参考例 <math>29 と同様の方法で標記化合物を得た。

 $^{1}H-NMR$ (CDC1₃) δ ppm:

1.05-1.2 (6H, m), 1.82 (3H, s), 2.0 (3H, s), 2.02 (3H, s), 2.06 (3H, s), 2.27 (3H, s), 2.75-2.9 (1H, m), 3.45-3.65 (4H, m), 3.8-3.9 (1H, m), 4.05-4.15 (3H, m), 4.29 (1H, dd, J=12.2Hz, 4.2Hz), 5.1-5.3 (3H, m), 5.56

25 (1H, d, J=7.7Hz), 6.6 (1H, dd, J=8.3Hz, 2.6Hz), 6.71 (1H, d, J=2.6Hz), 6.82 (1H, d, J=8.3Hz)

実施例1

 $3-(2,3,4,6-テトラ-O-アセチル-\beta-D-グルコピラノシルオ$



<u>キシ)-4-{[4-(3-アミノプロポキシ)フェニル]メチル}-5-イ</u>ソプロピル-1H-ピラゾール

 $3-(2,3,4,6-テトラ-O-アセチル-β-D-グルコピラノシルオキシ)-4-{(4-(3-アジドプロポキシ)フェニル)メチル}-5-イソプロピル-1H-ピラゾール(1.6g)のテトラヒドロフラン(25mL)溶液に<math>10\%$ パラジウム炭素粉末(300mg)を加え、水素雰囲気下室温で2時間撹拌した。不溶物をろ去し、ろ液の溶媒を減圧下留去することにより標記化合物(1.5g)を得た。

¹H-NMR (CD₃OD) δppm:

10 1.1-1.2 (6H, m), 1.85-2.0 (8H, m), 2.01 (3H, s), 2.02 (3H, s), 2.8-3.0 (3H, m), 3.6 (2H, s), 3.9-4.0 (1H, m), 4.01 (2H, t, J=6.0Hz), 4.11 (1H, dd, J=12.4Hz, 2.5Hz), 4.29 (1H, dd, J=12.4Hz, 3.9Hz), 5.05-5.15 (2H, m), 5.25-5.35 (1H, m), 5.48 (1H, d, J=8.2Hz), 6.75-6.85 (2H, m), 7.0-7.05 (2H, m)

15 実施例2

5

3-(2, 3, 4, 6-F)-O-Fセチル $-\beta-D-D$ ルコピラノシルオキシ) $-4-\{(4-(2-F)-I)-F)$ フェニル $\}$ メチル $\}-5-1$ プロピル-1 H-ピラゾール

3-(2,3,4,6-テトラ-O-アセチル- $\beta-$ D-グルコピラノシル 20 オキシ) $-4-\{[4-(3-$ アジドプロポキシ)フェニル]メチル $\}-5-$ イソプロピル-1 H-ピラゾールの代わりに3-(2,3,4,6-テトラ-O-アセチル $-\beta-$ D-グルコピラノシルオキシ) $-4-\{[4-(2-$ アジドエトキシ)フェニル]メチル $\}-5-$ イソプロピル-1 H-ピラゾールを用いて実施例1と同様の方法で標記化合物を得た。

25 ${}^{1}H-NMR$ (CDC1₃) δ ppm:

1.16 (6H, d, J=6.9Hz), 1.89 (3H, s), 2.01 (3H, s), 2.03 (3H, s), 2.06 (3H, s), 2.85-2.95 (1H, m), 3.05 (2H, t, J=5.0Hz), 3.57 (1H, d, J=16.0Hz), 3.63 (1H, d, J=16.0Hz), 3.8-3.9 (1H, m), 3.94 (2H, t, J=5.0Hz), 4.1-4.2 (1H,



m), 4.25-4.35 (1H, m), 5.15-5.3 (3H, m), 5.5-5.65 (1H, m), 6.75-6.8 (2H, m), 7.0-7.1 (2H, m)

実施例3

10

3-(2,3,4,6-テトラーO-アセチルー β -D-グルコピラノシルオキシ) $-4-\{[4-(3-$ アジドプロポキシ)フェニル]メチル $\}$ -5-イソプロピルー1H-ピラゾールの代わりに3-(2,3,4,6-テトラーO-アセチルー β -D-グルコピラノシルオキシ) $-4-\{[4-(4-$ アジドブトキシ)フェニル]メチル $\}$ -5-イソプロピルー1H-ピラゾールを用いて実施例1と同様の方法で標記化合物を得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δppm:

1.15 (6H, d, J=6.8Hz), 1.5-1.65 (2H, m), 1.7-1.85 (2H, m), 1.88 (3H, s),
2.01 (3H, s), 2.03 (3H, s), 2.06 (3H, s), 2.76 (2H, t, J=7.1Hz), 2.85-2.95 (1H, m), 3.56 (1H, d, J=15.7Hz), 3.62 (1H, d, J=15.7Hz), 3.8-3.9 (1H, m),
3.92 (2H, t, J=6.5Hz), 4.1-4.2 (1H, m), 4.31 (1H, dd, J=12.2Hz, 4.1Hz),
5.15-5.3 (3H, m), 5.55-5.65 (1H, m), 6.7-6.8 (2H, m), 6.95-7.05 (2H, m)
実施例4

3-(2,3,4,6-テトラ-O-アセチル $-\beta-$ D-グルコピラノシルオキシ) $-4-\{[4-(3-$ アジドプロポキシ)フェニル]メチル $\}-5-$ 25 イソプロピル-1H-ピラゾールの代わりに3-(2,3,4,6-テトラ-O-アセチル $-\beta-$ D-グルコピラノシルオキシ) $-4-\{[4-(3-$ アジドプロポキシ)-2-メチルフェニル]メチル $\}-5-$ イソプロピル-1H-ピラゾールを用いて実施例1と同様の方法で標記化合物を得た。

5

10

15



¹H-NMR (CDCl₃) δppm:

1.05-1.15 (6H, m), 1.82 (3H, s), 1.85-1.95 (2H, m), 1.99 (3H, s), 2.02 (3H, s), 2.06 (3H, s), 2.25 (3H, s), 2.75-2.95 (3H, m), 3.5 (1H, d, J=16.5Hz), 3.58 (1H, d, J=16.5Hz), 3.75-3.9 (1H, m), 3.9-4.05 (2H, m), 4.05-4.2 (1H, m), 4.29 (1H, dd, J=12.6Hz, 4.0Hz), 5.1-5.3 (3H, m), 5.5-5.6 (1H, m), 6.58 (1H, dd, J=8.4Hz, 2.7Hz), 6.68 (1H, d, J=2.7Hz), 6.8 (1H, d, J=8.4Hz) 実施例 5

 $3-(2, 3, 4, 6-テトラ-O-アセチル-\beta-D-グルコピラノシルオ$ $+シ)-4-\{[4-(2-アミノエト+シ)-2-メチルフェニル]メチル}$ -5-イソプロピル-1H-ピラゾール

3-(2,3,4,6-テトラーO-アセチルー $\beta-$ D-グルコピラノシルオキシ) $-4-\{(4-(3-$ アジドプロポキシ)フェニル)メチル $\}-5-$ イソプロピルー1H-ピラゾールの代わりに3-(2,3,4,6-テトラーO-アセチルー $\beta-$ D-グルコピラノシルオキシ) $-4-\{(4-(2-$ アジドエトキシ)-2-メチルフェニル)メチル $\}-5-$ イソプロピルー1H-ピラゾールを用いて実施例1と同様の方法で標記化合物を得た。

 $^{1}H-NMR$ (CDC1,) δ ppm:

1.05-1.15 (6H, m), 1.82 (3H, s), 2.0 (3H, s), 2.02 (3H, s), 2.06 (3H, s), 2.26 (3H, s), 2.75-2.85 (1H, m), 3.0-3.1 (2H, m), 3.5 (1H, d, J=16.3Hz), 3.59 (1H, d, J=16.3Hz), 3.8-3.9 (1H, m), 3.9-4.0 (2H, m), 4.12 (1H, dd, J=12.4Hz, 2.4Hz), 4.29 (1H, dd, J=12.4Hz, 4.0Hz), 5.15-5.3 (3H, m), 5.55 (1H, d, J=7.9Hz), 6.59 (1H, dd, J=8.5Hz, 2.6Hz), 6.7 (1H, d, J=2.6Hz), 6.81 (1H, d, J=8.5Hz)

実施例 6

25 $4-\{(4-(3-r))^2 - 2r^2 -$



イソプロピルー1Hーピラゾール(0.1g)のメタノール(2mL)溶液にナトリウムメトキシド(28%メタノール溶液、0.062mL)を加え、室温で30分間撹拌した。反応混合物を減圧下濃縮し、残渣をODS固相抽出法(洗浄溶媒:蒸留水、溶出溶媒:メタノール)で精製することにより標記化合物(57mg)を得た。

 $^{1}H-NMR$ (CD₃OD) δ ppm:

1.05-1.15 (6H, m), 1.8-1.95 (2H, m), 2.8 (2H, t, J=7.0Hz), 2.85-2.95 (1H, m), 3.25-3.45 (4H, m), 3.6-3.8 (3H, m), 3.8-3.9 (1H, m), 3.99 (2H, t, J=6.0Hz), 5.0-5.1 (1H, m), 6.7-6.85 (2H, m), 7.05-7.15 (2H, m)

10 実施例 7

5

25

3-(2,3,4,6-F)-O-Fセチルー $\beta-D-$ グルコピラノシルオキシ) $-4-\{(4-(3-F)-7)^2-7)^2$ ロポキシ)フェニル(3-F)-715 イソプロピルー(3-F)-716 イソプロピルー(3-F)-717 ロピルー(3-F)-718 クーアセチルー(3-F)-718 フェニル(3-F)-718 フェニル(3-F)-718 フェニル(3-F)-719 フェニル

 $^{1}H-NMR$ (CD₃OD) δ ppm:

20 1.05-1.15 (6H, m), 2.8-2.95 (1H, m), 2.96 (2H, t, J=5.4Hz), 3.25-3.45 (4H, m), 3.6-3.7 (2H, m), 3.73 (1H, d, J=15.9Hz), 3.8-3.9 (1H, m), 3.95 (2H, t, J=5.4Hz), 5.05-5.1 (1H, m), 6.75-6.85 (2H, m), 7.05-7.15 (2H, m) 実施例 8

3-(2,3,4,6-テトラ-O-アセチル $-\beta-$ D-グルコピラノシルオキシ) $-4-\{[4-(3-$ アミノプロポキシ)フェニル]メチル $\}-5-$ イソプロピル-1 H-ピラゾールの代わりに3-(2,3,4,6-テトラ-

O-アセチルー $\beta-$ D-グルコピラノシルオキシ)-4-{〔4-(4-アミノブトキシ)フェニル〕メチル}-5-イソプロピルー1H-ピラゾールを用いて実施例6と同様の方法で標記化合物を得た。

 ${}^{t}H-NMR$ (CD₃OD) δ p pm:

5 1.05-1.2 (6H, m), 1.55-1.7 (2H, m), 1.7-1.85 (2H, m), 2.67 (2H, t, J=7.1Hz), 2.8-2.95 (1H, m), 3.25-3.45 (4H, m), 3.6-3.7 (2H, m), 3.73 (1H, d, J=15.7Hz), 3.8-3.9 (1H, m), 3.93 (2H, t, J=6.3Hz), 5.0-5.15 (1H, m), 6.7-6.85 (2H, m), 7.05-7.15 (2H, m)

実施例9

- 3-(2,3,4,6-テトラ-O-アセチル- β -D-グルコピラノシルオキシ) $-4-\{[4-(3-$ アミノプロポキシ)フェニル]メチル $\}-5-$ 15 イソプロピル-1 H-ピラゾールの代わりに3-(2,3,4,6-テトラ-O-アセチル $-\beta$ -D-グルコピラノシルオキシ) $-4-\{[4-(3-$ アミノプロポキシ)-2-メチルフェニル $\}$ メチル $\}-5-$ イソプロピル-1 H-ピラゾールを用いて実施例6と同様の方法で標記化合物を得た。

 $^{1}H-NMR$ (CD₈OD) δ p pm:

20 1.05-1.2 (6H, m), 1.85-2.0 (2H, m), 2.29 (3H, s), 2.7-2.9 (3H, m), 3.25-3.45 (4H, m), 3.55-3.75 (3H, m), 3.75-3.85 (1H, m), 4.0 (2H, t, J=5.9Hz), 4.95-5.1 (1H, m), 6.62 (1H, dd, J=8.4Hz, 2.5Hz), 6.71 (1H, d, J=2.5Hz), 6.85 (1H, d, J=8.4Hz)

実施例10

- 25 $3 (\beta D J') 2J' -$
 - $3-(2, 3, 4, 6-テトラ-O-アセチルー<math>\beta-D-グルコピラノシル$

WO 2004/018491

101



オキシ) -4-{ [4-(3-アミノプロポキシ) フェニル] メチル} -5-イソプロピル-1H-ピラゾール(0.36g)の塩化メチレン(6mL)溶 液にトリエチルアミン(0.2mL)およびメタンスルホニルクロリド(0. 05mL)を加え、室温で一晩撹拌した。反応混合物を0.5mo1/L塩酸 中に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。有機層を水洗し、無水硫酸マグネシウムで 5 乾燥後、溶媒を減圧下留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (溶出溶媒:n-ヘキサン/酢酸エチル=1/3~酢酸エチル)で精製して3 -(2, 3, 4, 6-r)シ) -5-イソプロピル-4-({4-[3-(メタンスルホニルアミノ)プ 10 ロポキシ〕フェニル}メチル)-1H-ピラゾール(255mg)を得た。こ れをメタノール(6mL)に溶解し、ナトリウムメトキシド(28%メタノー ル溶液、0.11mL)を加え、室温で1時間撹拌した。反応混合物を減圧下 濃縮し、残渣をODS固相抽出法(洗浄溶媒:蒸留水、溶出溶媒:メタノール) で精製することにより標記化合物(0.16g)を得た。

15 ${}^{1}H-NMR$ (CD₃OD) δ ppm:

1.05-1.15 (6H, m), 1.9-2.05 (2H, m), 2.8-2.95 (4H, m), 3.24 (2H, t, J=7.0Hz), 3.3-3.45 (4H, m), 3.6-3.7 (2H, m), 3.73 (1H, d, J=16.0Hz), 3.8-3.9 (1H, m), 4.01 (2H, t, J=6.1Hz), 5.0-5.15 (1H, m), 6.75-6.85 (2H, m), 7.05-7.15 (2H, m)

20 実施例11

3-(2,3,4,6-テトラ-O-アセチル $-\beta-$ D-グルコピラノシル 25 オキシ) $-4-\{(4-(3-$ アミノプロポキシ)フェニル)メチル $\}-$ 5 - イソプロピル-1 H-ピラゾールの代わりに3-(2,3,4,6-テトラ-O-アセチル $-\beta-$ D-グルコピラノシルオキシ) $-4-\{(4-(2-$ アミノエトキシ)フェニル)メチル $\}-$ 5 - イソプロピル-1 H-ピラゾールを用

いて実施例10と同様の方法で標記化合物を得た。

 $^{1}H-NMR$ (CD₃OD) δ ppm:

1.05-1.15 (6H, m), 2.8-2.95 (1H, m), 2.97 (3H, s), 3.25-3.45 (6H, m),

3.6-3.7 (2H, m), 3.74 (1H, d, J=15.9Hz), 3.8-3.9 (1H, m), 4.03 (2H, t,

5 J=5.4Hz), 5.0-5.15 (1H, m), 6.8-6.85 (2H, m), 7.05-7.15 (2H, m) 実施例12

3-(2,3,4,6-テトラー〇-アセチルー $\beta-$ D-グルコピラノシルオキシ) $-4-\{[4-(3-$ アミノプロポキシ)フェニル]メチル $\}-5-$ イソプロピルー1H-ピラゾールの代わりに3-(2,3,4,6-テトラー〇-アセチルー $\beta-$ D-グルコピラノシルオキシ) $-4-(\{4-[3-(3-(3-(3-1))])$ ルバモイルメチルアミノ)プロポキシ]-2-メチルフェニル $\}$ メチル)-515 -イソプロピルー1H-ピラゾールを用いて実施例10と同様の方法で標記化

 ${}^{1}H-NMR$ (CD₃OD) δ ppm:

合物を得た。

25

1.05-1.15 (6H, m), 1.95-2.1 (2H, m), 2.29 (3H, s), 2.75-2.85 (1H, m), 3.0 (3H, s), 3.25-3.4 (4H, m), 3.46 (2H, t, J=7.1Hz), 3.6-3.75 (3H, m),

20 3.75-3.85 (1H, m), 3.95-4.05 (4H, m), 4.95-5.05 (1H, m), 6.62 (1H, dd, J=8.3Hz, 2.7Hz), 6.72 (1H, d, J=2.7Hz), 6.85 (1H, d, J=8.3Hz) 実施例 1 3

3-(2, 3, 4, 6-F)-O-Pセチル $-\beta-D-$ グルコピラノシルオキシ) $-4-\{[4-(3-P)-2]-2]-2$ プロポキシ) フェニル[3-2]-2-2 ステル[3-2]-2-2 ステル

ド(1mL)溶液に2-ペンジルオキシカルボニルアミノ酢酸(51mg)、 1-ヒドロキシベンゾトリアゾール(33mg)および1-エチル-3-(3 -ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド塩酸塩(93mg)を加え、室温 で一晩撹拌した。反応混合物を水中に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。有機層を 水、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、水および飽和食塩水で順次洗浄後、無水 5 硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマ トグラフィー(溶出溶媒:酢酸エチル~塩化メチレン/メタノール=30/1 $\sim 20/1$)で精製して3-(2,3,4,6-テトラ-O-アセチル- β -D-グルコピラノシルオキシ) -4- $[(4-{3-[2-(ベンジルオキシ)$ カルボニルアミノ) アセチルアミノ] プロポキシ} フェニル) メチル] -5-10 イソプロピルー1Hーピラゾール(46mg)を得た。これをメタノール(3 mL) に溶解し、10%パラジウム炭素粉末(20mg) を加え、水素雰囲気 下室温で1.5時間撹拌した。不溶物をろ去し、ろ液の溶媒を減圧下留去する ことにより3-(2, 3, 4, 6-テトラ-Ο-アセチル-β-D-グルコピ ラノシルオキシ) -4-({4-[3-(2-アミノアセチルアミノ)プロポ 15 キシ〕フェニル}メチル)-5-イソプロピル-1H-ピラゾール(34mg) を得た。これをメタノール (3 m L) に溶解し、ナトリウムメトキシド (2 8 % メタノール溶液、0.01mL)を加え、室温で30分間撹拌した。反応混合 物を減圧下濃縮し、残渣をODS固相抽出法(洗浄溶媒:蒸留水、溶出溶媒: メタノール)で精製することにより標記化合物(23mg)を得た。 20

1.1-1.15 (6H, m), 1.9-2.0 (2H, m), 2.85-2.95 (1H, m), 3.23 (2H, s), 3.25-3.45 (6H, m), 3.6-3.7 (2H, m), 3.73 (1H, d, J=16.0Hz), 3.8-3.9 (1H, m), 3.98 (2H, t, J=6.1Hz), 5.0-5.1 (1H, m), 6.75-6.85 (2H, m), 7.05-7.15 (2H, m)

実施例14

25

 $^{1}H-NMR$ (CD₃OD) δ p p m:

 $4-[(4-{3-[(S)-2-アミノプロピオニルアミノ] プロポキシ}$ フェニル)メチル $]-3-(\beta-D-グルコピラノシルオキシ)-5-イソプ$

ロピルー1 Hーピラゾール

2-ベンジルオキシカルボニルアミノ酢酸の代わりに(S)-2-(ベンジルオキシカルボニルアミノ)プロピオン酸を用いて実施例13と同様の方法で標記化合物を得た。

- 5 ¹H-NMR (CD₃OD) δ p pm:
 - 1.05-1.2 (6H, m), 1.24 (3H, d, J=6.9Hz), 1.9-2.0 (2H, m), 2.8-2.95 (1H, m), 3.25-3.45 (7H, m), 3.6-3.8 (3H, m), 3.8-3.9 (1H, m), 3.98 (2H, t, J=6.0Hz), 5.0-5.15 (1H, m), 6.75-6.85 (2H, m), 7.0-7.15 (2H, m) 実施例15

2-ベンジルオキシカルボニルアミノ酢酸の代わりに3-(ベンジルオキシカルボニルアミノ)プロピオン酸を用いて実施例13と同様の方法で標記化合物を得た。

 ${}^{1}H-NMR$ (CD₃OD) δ p pm:

1.05-1.2 (6H, m), 1.85-2.0 (2H, m), 2.33 (2H, t, J=6.6Hz), 2.75-2.95 (3H, m), 3.25-3.45 (6H, m), 3.6-3.7 (2H, m), 3.73 (1H, d, J=16.0Hz), 3.8-3.9 (1H, m), 3.97 (2H, t, J=6.0Hz), 5.0-5.1 (1H, m), 6.7-6.85 (2H, m), 7.05-7.15

20 (2H, m)

15

実施例16

- 25 2 ーベンジルオキシカルボニルアミノ酢酸の代わりに(S) 2 ーベンジル オキシカルボニルアミノ 3 ーヒドロキシプロピオン酸を用いて実施例 1 3 と 同様の方法で標記化合物を得た。
 - $^{1}H-NMR$ (CD₃OD) δ p pm:

1.05-1.2 (6H, m), 1.9-2.0 (2H, m), 2.8-2.95 (1H, m), 3.25-3.45 (7H, m), 3.55-3.7 (4H, m), 3.73 (1H, d, J=15.6Hz), 3.8-3.9 (1H, m), 3.99 (2H, t, J=6.2Hz), 5.0-5.15 (1H, m), 6.75-6.85 (2H, m), 7.05-7.15 (2H, m) 実施例 1 7

2-ベンジルオキシカルボニルアミノ酢酸の代わりに(S)-2-ベンジルオキシカルボニルアミノ-3-(1H-イミダゾール-4-イル)プロピオン酸を用いて実施例13と同様の方法で標記化合物を得た。

 $^{1}H-NMR$ (CD₃OD) δ ppm:

1.1-1.2 (6H, m), 1.8-1.95 (2H, m), 2.7-3.0 (3H, m), 3.25-3.45 (6H, m), 3.5-3.55 (1H, m), 3.6-3.7 (2H, m), 3.73 (1H, d, J=15.7Hz), 3.8-3.95 (3H, m), 5.0-5.15 (1H, m), 6.75-6.85 (3H, m), 7.05-7.15 (2H, m), 7.54 (1H, s)

15 実施例18

10

20

25

 $4-[(4-{3-[2-アミノ-2-(メチル) プロピオニルアミノ] プロポキシ} フェニル) メチル<math>]-3-(\beta-D-グルコピラノシルオキシ)-5$ - イソプロピル-1 H-ピラゾール

2-ベンジルオキシカルボニルアミノ酢酸の代わりに2-ベンジルオキシカルボニルアミノ-2-メチルプロピオン酸を用いて実施例13と同様の方法で標記化合物を得た。

 ${}^{1}H-NMR$ (CD₃OD) δ ppm:

1.05-1.2 (6H, m), 1.29 (6H, s), 1.9-2.0 (2H, m), 2.8-2.95 (1H, m), 3.25-3.45 (6H, m), 3.6-3.7 (2H, m), 3.73 (1H, d, J=16.1Hz), 3.8-3.9 (1H, m), 3.98 (2H, t, J=6.1Hz), 5.0-5.15 (1H, m), 6.75-6.85 (2H, m), 7.05-7.2 (2H, m) 実施例 1 9

 $3-(\beta-D-J)$ ルコピラノシルオキシ) -5-J プロピルー $4-\{[4-(3-(3-(3-(2-(モルホリン-4-J)))))$

フェニル〕メチル} - 1 H - ピラゾール

3-(2, 3, 4, 6-テトラ-O-アセチル-β-D-グルコピラノシル オキシ) -4- { [4-(3-アミノプロポキシ) フェニル] メチル} -5-イソプロピルー1H-ピラゾール(97mg)の塩化メチレン(3mL)溶液 にトリエチルアミン(0.035mL)およびクロロぎ酸4-ニトロフェニル 5 (35mg)を加え、室温で1時間撹拌した。反応混合物に4-(2-アミノ エチル) モルホリン(41mg)を加え、室温で一晩撹拌した。反応混合物を 水中に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和炭酸水素ナトリウム水 溶液、水および飽和食塩水で順次洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減 圧下濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:酢酸 10 エチル~塩化メチレン/メタノール=10/1~5/1)で精製して3-(2,3, 4, 6 ーテトラーOーアセチルー β ーDーグルコピラノシルオキシ)ー 5ーイソプロピルー4ー { [4-(3-{3-[2-(モルホリンー4-イル)] エチル〕ウレイド〉プロポキシ)フェニル〕メチル〉-1H-ピラゾール(5 15 8mg)を得た。これをメタノール(3mL)に溶解し、ナトリウムメトキシ ド(28%メタノール溶液、0.03mL)を加え、室温で30分間撹拌した。 反応混合物を減圧下濃縮し、残渣をODS固相抽出法(洗浄溶媒:蒸留水、溶 出溶媒:メタノール)で精製することにより標記化合物(39mg)を得た。 'H-NMR (CD₂OD) δ p p m:

20 1.10-1.15 (6H, m), 1.85-1.95 (2H, m), 2.35-2.5 (6H, m), 2.85-2.95 (1H, m), 3.2-3.45 (8H, m), 3.6-3.7 (6H, m), 3.73 (1H, d, J=15.9Hz), 3.8-3.9 (1H, m), 3.97 (2H, t, J=6.2Hz), 5.0-5.1 (1H, m), 6.75-6.85 (2H, m), 7.05-7.15 (2H, m)

実施例20

4-(2-アミノエチル)モルホリンの代わりにN, N-ジメチルエチレン

ジアミンを用いて実施例19と同様の方法で標記化合物を得た。

 $^{1}H-NMR$ (CD₃OD) δ p pm:

- 1.1-1.15 (6H, m), 1.85-1.95 (2H, m), 2.26 (6H, s), 2.43 (2H, t, J=6.7Hz),
- 2.85-2.95 (1H, m), 3.2-3.4 (8H, m), 3.6-3.7 (2H, m), 3.73 (1H, d, J=15.9Hz),
- 5 3.8-3.9 (1H, m), 3.97 (2H, t, J=6.0Hz), 5.0-5.1 (1H, m), 6.75-6.85 (2H, m), 7.05-7.15 (2H, m)

実施例21

4-(2-アミノエチル)モルホリンの代わりに2-アミノ-2-メチルー 1,3-プロパンジオールを用いて実施例19と同様の方法で標記化合物を得 た。

 $^{1}H-NMR$ (CD₃OD) δ ppm:

1.05-1.2 (9H, m), 1.8-1.95 (2H, m), 2.8-2.95 (1H, m), 3.2-3.45 (6H, m), 3.5-3.8 (7H, m), 3.8-3.9 (1H, m), 3.97 (2H, t, J=6.1Hz), 5.0-5.15 (1H, m), 6.75-6.85 (2H, m), 7.05-7.15 (2H, m)

実施例22

20

 $3 - (\beta - D - f)$ ルコピラノシルオキシ) $-4 - \{ (4 - (3 - \{ 3 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 - \{ 2 + \{ 2 - \{ 2 + \{ 2 + \{ 2 + \{ 2 + \{ 2 + \{ 2 + \{ 2 + \{ 2 + \{ 2 + \{ 2 + \{ 2 + \{ 2 + \{ 2 + \{ 2 + \{ 2 + \{ 2 + \{ 2 + \{ 2 + \{ 2 + \{ 2 + \{ 2 + \{ 2 + \{ 2 + \{ 2 + \{ 2 + \{ 2 + \{ 2 + \{ 2 + \{ 2 + \{ 2 + \{ 2 + \{ 2 + \{ 2 + \{ 2 + \{ 2 + \{ 2 + \{ 2 + \{ 2 + \{ 2 + \{ 2 + \{ 2 + \{ 2 + \{ 2 + \{ 2 + \{ 2 + \{ 2 + \{ 2 +$

4-(2-アミノエチル)モルホリンの代わりに2-アミノ-1,3-プロパンジオールを用いて実施例19と同様の方法で標記化合物を得た。

 ${}^{1}H-NMR$ (CD₃OD) δ ppm:

25 1.05-1.15 (6H, m), 1.85-1.95 (2H, m), 2.8-2.95 (1H, m), 3.25-3.45 (6H, m), 3.5-3.75 (8H, m), 3.8-3.9 (1H, m), 3.97 (2H, t, J=6.2Hz), 5.0-5.1 (1H, m), 6.75-6.85 (2H, m), 7.05-7.15 (2H, m)

実施例23

 $3 - (\beta - D - J) + 2 - (\beta -$

4-(2-アミノエチル)モルホリンの代わりに2-アミノエタノールを用いて実施例19と同様の方法で標記化合物を得た。

 ${}^{1}H-NMR$ (CD₃OD) δ p pm:

1.05-1.2 (6H, m), 1.85-1.95 (2H, m), 2.85-2.95 (1H, m), 3.21 (2H, t, J=5.6Hz), 3.25-3.45 (6H, m), 3.55 (2H, t, J=5.6Hz), 3.6-3.7 (2H, m), 3.73 (1H, d, J=16.1Hz), 3.8-3.9 (1H, m), 3.97 (2H, t, J=6.2Hz), 5.0-5.1 (1H,

10 m), 6.75-6.85 (2H, m), 7.05-7.15 (2H, m)

実施例24

5

 $3-(\beta-D-\mathcal{I})$ ルコピラノシルオキシ) $-4-\{(4-(3-\{3-\{2-2-2\}))\}$ セドロキシー1, $1-\mathcal{I}$ (メチル) エチル)ウレイド プロポキシ)フェニル メチル 1-2-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2 1-2

4-(2-アミノエチル) モルホリンの代わりに2-アミノ-2-メチル-1-プロパノールを用いて実施例19 と同様の方法で標記化合物を得た。 1 H-NMR(CD $_8$ OD) δ p p m:

1.1-1.5 (6H, m), 1.22 (6H, s), 1.85-1.95 (2H, m), 2.8-2.95 (1H, m), 3.24 (2H, t, J=6.6Hz), 3.25-3.45 (4H, m), 3.5 (2H, s), 3.6-3.7 (2H, m), 3.73

(1H, d, J=15.8Hz), 3.8-3.9 (1H, m), 3.96 (2H, t, J=6.2Hz), 5.0-5.1 (1H, m), 6.75-6.85 (2H, m), 7.05-7.15 (2H, m)

実施例25

20

25

4-(2-アミノエチル)モルホリンの代わりに1-(2-アミノエチル) ピロリジンを用いて実施例19と同様の方法で標記化合物を得た。

¹H-NMR (CD₃OD) δppm:

1.05-1.2 (6H, m), 1.75-1.85 (4H, m), 1.85-1.95 (2H, m), 2.5-2.65 (6H, m), 2.85-2.95 (1H, m), 3.2-3.45 (8H, m), 3.6-3.7 (2H, m), 3.73 (1H, d, J=15.8Hz), 3.8-3.9 (1H, m), 3.97 (2H, t, J=6.0Hz), 5.0-5.1 (1H, m), 6.75-6.85 (2H, m), 7.05-7.15 (2H, m)

5 実施例26

4-(2-アミノエチル)モルホリンの代わりにトリス(ヒドロキシメチル)アミノメタンを用いて実施例19と同様の方法で標記化合物を得た。

 $^{1}H-NMR$ (CD₃OD) δ ppm:

1.05-1.2 (6H, m), 1.85-1.95 (2H, m), 2.8-2.95 (1H, m), 3.2-3.45 (6H, m), 3.55-3.7 (8H, m), 3.73 (1H, d, J=16.0Hz), 3.8-3.9 (1H, m), 3.97 (2H, t, J=6.1Hz), 5.0-5.1 (1H, m), 6.75-6.85 (2H, m), 7.05-7.15 (2H, m)

15 実施例27

10

3-(2,3,4,6-テトラーO-アセチルーβ-D-グルコピラノシル オキシ)-4-{[4-(3-アミノプロポキシ)フェニル]メチル}-5-イソプロピルー1H-ピラゾールの代わりに3-(2,3,4,6-テトラーO-アセチルーβ-D-グルコピラノシルオキシ)-4-{[4-(3-アミノプロポキシ)-2-メチルフェニル]メチル}-5-イソプロピルー1H-ピラゾールを用い、4-(2-アミノエチル)モルホリンの代わりに1-(2-ヒドロキシエチル)ピペラジンを用いて実施例19と同様の方法で標記化合物を得た。

¹H-NMR (CD₃OD) δppm:

1.05-1.15 (6H, m), 1.85-2.0 (2H, m), 2.29 (3H, s), 2.4-2.55 (6H, m),

2.75-2.85 (1H, m), 3.25-3.45 (10H, m), 3.55-3.75 (5H, m), 3.75-3.85 (1H, m), 3.96 (2H, t, J=6.1Hz), 4.95-5.05 (1H, m), 6.61 (1H, dd, J=8.5Hz, 2.6Hz), 6.7 (1H, d, J=2.6Hz), 6.85 (1H, d, J=8.5Hz)

実施例 2 8

3-(2,3,4,6-テトラーO-アセチルーβ-D-グルコピラノシル オキシ)-4-{ [4-(3-アミノプロポキシ) フェニル] メチル}-5-イソプロピルー1H-ピラゾールの代わりに3-(2,3,4,6-テトラーO-アセチルーβ-D-グルコピラノシルオキシ)-4-{ [4-(3-アミノプロポキシ)-2-メチルフェニル] メチル}-5-イソプロピルー1Hーピラゾールを用い、4-(2-アミノエチル) モルホリンの代わりに2-アミ ノー2-メチルー1,3-プロパンジオールを用いて実施例19と同様の方法で標記化合物を得た。

${}^{1}H-NMR$ (CD₂OD) δ ppm:

1.05-1.15 (6H, m), 1.19 (3H, s), 1.85-1.95 (2H, m), 2.29 (3H, s), 2.75-2.85 (1H, m), 3.2-3.4 (6H, m), 3.5-3.75 (7H, m), 3.75-3.85 (1H, m), 3.96 (2H, t, J=6.2Hz), 4.95-5.05 (1H, m), 6.62 (1H, dd, J=8.6Hz, 2.5Hz), 6.71 (1H, d, J=2.5Hz), 6.85 (1H, d, J=8.6Hz)

実施例 2 9

20

25

3-(2,3,4,6-テトラーO-アセチルー β -D-グルコピラノシルオキシ) $-4-\{[4-(3-$ アミノプロポキシ)フェニル]メチル $\}-5-$ イソプロピルー1 H-ピラゾールの代わりに3-(2,3,4,6-テトラー

 $O-アセチル-β-D-グルコピラノシルオキシ)-4-{ [4-(3-アミノプロポキシ)-2-メチルフェニル] メチル}-5-イソプロピルー<math>1$ Hーピラゾールを用い、4-(2-アミノエチル) モルホリンの代わりに2-アミノ-2-メチル-1-プロパノールを用いて実施例1 9 と同様の方法で標記化

5 合物を得た。

10

25

実施例31

 ${}^{1}H-NMR$ (CD₃OD) δ ppm:

1.05-1.15 (6H, m), 1.23 (6H, s), 1.8-1.95 (2H, m), 2.29 (3H, s), 2.75-2.85 (1H, m), 3.24 (2H, t, J=6.8Hz), 3.25-3.4 (4H, m), 3.5 (2H, s), 3.55-3.75 (3H, m), 3.75-3.85 (1H, m), 3.96 (2H, t, J=6.2Hz), 4.95-5.05 (1H, m), 6.62 (1H, dd, J=8.5Hz, 2.6Hz), 6.71 (1H, d, J=2.6Hz), 6.85 (1H, d, J=8.5Hz) 実施例30

3-(2,3,4,6-テトラーO-アセチルー $\beta-$ Dーグルコピラノシルオキシ) $-4-\{[4-(3-$ アミノプロポキシ)フェニル]メチル $\}-5-$ イソプロピルー1 Hーピラゾールの代わりに3-(2,3,4,6-テトラーO-アセチルー $\beta-$ Dーグルコピラノシルオキシ) $-4-\{[4-(3-$ アミノプロポキシ)-2-メチルフェニル $\}$ メチル $\}-5-$ イソプロピルー1 Hーピラゾールを用い、4-(2-アミノエチル)モルホリンの代わりに2-アミ

0 ピラゾールを用い、4-(2-アミノエチル)モルホリンの代わりに2-アミノエタノールを用いて実施例19と同様の方法で標記化合物を得た。

 ${}^{1}H-NMR$ (CD₃OD) $\delta p p m$:

1.05-1.15 (6H, m), 1.85-1.95 (2H, m), 2.29 (3H, s), 2.75-2.85 (1H, m), 3.22 (2H, t, J=5.7Hz), 3.25-3.4 (6H, m), 3.55 (2H, t, J=5.7Hz), 3.6-3.75 (3H, m), 3.75-3.85 (1H, m), 3.96 (2H, t, J=6.2Hz), 4.95-5.05 (1H, m), 6.62 (1H, dd, J=8.2Hz, 2.4Hz), 6.71 (1H, d, J=2.4Hz), 6.85 (1H, d, J=8.2Hz)

4- {[4-(2-{3-[1-カルバモイル-1-(メチル) エチル] ウレ

 $\frac{1}{1}$ $\frac{1$

3-(2,3,4,6-F)-O-Fセチル $-\beta-D-$ グルコピラノシルオキシ) $-4-\{(4-(3-F)-C)-F)-F$ フェニル(2,3,4,6-F)-Fイソプロピル-1 H-ピラゾールの代わりに(3-(2,3,4,6-F)-F)-FO-アセチル $-\beta-D-$ グルコピラノシルオキシ) $-4-\{(4-(2-F)-F)-F)-F$ フェニル(2-F)-Fフェニル(2-F)-Fフェニル(2-F)-Fフェニル(2-F)-Fフェニル(2-F)-Fフェニル(2-F)-Fフェニル(2-F)-Fフェニル(2-F)-Fフェニル(2-F)-Fフェニル(2-F)-Fフェニル(2-F)-Fフェニル(2-F)-Fフェニル(2-F)-Fフェニー(2-F)-Fフェニー(2-F)-Fフェー(2-F)-Fフェー(2-F)-Fフェー(2-F)-Fフェー(2-F)-Fフェー(2-F)-Fフェー(2-F)-Fフェー(2-F)-Fフェー(2-F)-Fフェー(2-F)-Fフェー(2-F)-Fフェー(2-F)-Fフェー(2-F)-Fフェー(2-F)-Fフェー(2-F)-Fフェー(2-F)-Fフェー(2-F)-Fフェー(2-F)-Fフェー(2-F)-Fフェー(2-F)-Fフェー(2-F)-Fフェー(2-F)-Fフェー(2-F)-Fフェー(2-F)-Fフェー(2-F)-Fフェー(2-F)-Fフェー(2-F)-Fフェー(2-F)-Fフェー(2-F)-Fフェー(2-F)-Fフェー(2-F)-Fフェー(2-F)-Fフェー(2-F)-Fフェー(2-F)-Fフェー(2-F)-Fフェー(2-F)-Fフェー(2-F)-Fフェー(2-F)-Fフェー(

'H-NMR (CD,OD) δppm:

1.05-1.15 (6H, m), 1.44 (6H, s), 2.29 (3H, s), 2.75-2.85 (1H, m), 3.25-3.4 (4H, m), 3.44 (2H, t, J=5.3Hz), 3.55-3.75 (3H, m), 3.75-3.85 (1H, m), 3.95 (2H, t, J=5.3Hz), 4.95-5.05 (1H, m), 6.63 (1H, dd, J=8.5Hz, 2.6Hz), 6.72 (1H, d, J=2.6Hz), 6.86 (1H, d, J=8.5Hz)

実施例32

を得た。

 $3-(\beta-D-J)$ ルコピラノシルオキシ) $-4-\{[4-(2-\{3-[2-L)]+(2-1)]+(2-1)\}+(2-1)\}+(2-1)$

20 <u>ゾール</u>

5

10

15

3-(2,3,4,6-テトラーO-アセチルーβ-D-グルコピラノシルオキシ)-4-{[4-(3-アミノプロポキシ)フェニル]メチル}-5-イソプロピルー1H-ピラゾールの代わりに3-(2,3,4,6-テトラーO-アセチルーβ-D-グルコピラノシルオキシ)-4-{[4-(2-アミノエトキシ)-2-メチルフェニル]メチル}-5-イソプロピルー1H-ピラゾールを用い、4-(2-アミノエチル)モルホリンの代わりに2-アミノー2-メチルー1,3-プロパンジオールを用いて実施例19と同様の方法で標記化合物を得た。

 $^{1}H-NMR$ (CD₃OD) δ ppm:

1.05-1.15 (6H, m), 1.2 (3H, s), 2.29 (3H, s), 2.75-2.85 (1H, m), 3.25-3.4 (4H, m), 3.43 (2H, t, J=5.3Hz), 3.5-3.75 (7H, m), 3.75-3.85 (1H, m), 3.94 (2H, t, J=5.3Hz), 4.95-5.05 (1H, m), 6.63 (1H, dd, J=8.3Hz, 2.7Hz), 6.73 (1H, d, J=2.7Hz), 6.86 (1H, d, J=8.3Hz)

実施例 3 3

5

10 3-(2,3,4,6-テトラー〇-アセチルー β -Dーグルコピラノシルオキシ)-4-{(4-(3-アミノプロポキシ) フェニル) メチル}-5-イソプロピルー1 Hーピラゾールの代わりに $3-(2,3,4,6-Fトラー〇-アセチルー<math>\beta$ -Dーグルコピラノシルオキシ)-4-{(4-(2-アミノエトキシ)-2-メチルフェニル) メチル}-5-イソプロピルー1 Hーピラゾールを用い、4-(2-アミノエチル) モルホリンの代わりに2-アミノ-2-メチルー1-プロパノールを用いて実施例19と同様の方法で標記化合物を得た。

 $^{1}H-NMR$ (CD₃OD) δ p p m:

1.05-1.15 (6H, m), 1.23 (6H, s), 2.29 (3H, s), 2.75-2.85 (1H, m), 3.25-3.4 20 (4H, m), 3.42 (2H, t, J=5.3Hz), 3.52 (2H, s), 3.55-3.75 (3H, m), 3.75-3.85 (1H, m), 3.94 (2H, t, J=5.3Hz), 4.95-5.05 (1H, m), 6.63 (1H, dd, J=8.3Hz, 2.5Hz), 6.72 (1H, d, J=2.5Hz), 6.86 (1H, d, J=8.3Hz)

実施例34

3-(2, 3, 4, 6-テトラ-O-アセチル-β-D-グルコピラノシルオ 25 キシ)-4-[(4-{3-[4-(2-ヒドロキシエチル) ピペラジン-1 -イル] プロポキシ}-2-メチルフェニル) メチル]-5-イソプロピルー 1H-ピラゾール

3-(2, 3, 4, 6-テトラーO-アセチル-β-D-グルコピラノシル

オキシ) -4-{[4-(3-ヒドロキシプロポキシ)-2-メチルフェニル] メチル} -5-イソプロピル-1H-ピラゾール(0.29g)の塩化メチレ ン (5 mL) 溶液に、トリエチルアミン (0.08 mL) およびメタンスルホ ニルクロリド(0.04mL)を加え、室温で一晩撹拌した。反応混合物を0. 5mol/L塩酸中に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。有機層を水で洗浄し、無 5 水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去することにより3-(2,3, 4, 6-テトラ-O-アセチル-β-D-グルコピラノシルオキシ)-5-イ ソプロピルー4ー ({4-[3-(メタンスルホニルオキシ)プロポキシ)-2-メチルフェニル}メチル) -1H-ピラゾールを得た。これをN, N-ジ メチルホルムアミド (3mL) に溶解し、1-(2-ヒドロキシエチル) ピペ 10 ラジン(0.13g)を加え、60℃で9時間撹拌した。反応混合物を水中に 注ぎ、酢酸エチルで抽出した。有機層を水で2回洗浄後、無水硫酸マグネシウ ムで乾燥し、溶媒を減圧下留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフ ィー(溶出溶媒:酢酸エチル~塩化メチレン/メタノール=10/1~5/1)

 ${}^{1}H-NMR$ (CDC1₃) δ ppm:

15

20

25

で精製して標記化合物(91mg)を得た。

1.05-1.2 (6H, m), 1.81 (3H, s), 1.9-2.0 (5H, m), 2.02 (3H, s), 2.07 (3H, s), 2.26 (3H, s), 2.3-2.75 (12H, m), 2.75-2.9 (1H, m), 3.49 (1H, d, J=16.4Hz), 3.55-3.7 (3H, m), 3.8-3.9 (1H, m), 3.9-4.0 (2H, m), 4.1-4.2 (1H, m), 4.3 (1H, dd, J=12.3Hz, 3.8Hz), 5.15-5.3 (3H, m), 5.55 (1H, d, J=8.3Hz), 6.57 (1H, dd, J=8.6Hz, 2.7Hz), 6.68 (1H, d, J=2.7Hz), 6.79 (1H, d, J=8.6Hz) 実施例 3 5

3-(2,3,4,6-テトラーO-アセチル $-\beta-$ D-グルコピラノシルオキシ) $-4-\{[4-(3-$ アミノプロポキシ)フェニル]メチル $\}-5-$ イソプロピル-1H-ピラゾールの代わりに3-(2,3,4,6-テトラー

 $O-アセチル-β-D-グルコピラノシルオキシ)-4-〔(4-{3-〔4-{3-〔4-{2-ヒドロキシエチル)ピペラジン-1-イル〕プロポキシ}-2-メチルフェニル)メチル〕-5-イソプロピル-1H-ピラゾールを用いて実施例6と同様の方法で標記化合物を得た。$

5 ¹H-NMR (CD₃OD) δ ppm: 1.05-1.15 (6H, m), 1.85-2.0 (2H, m), 2.28 (3H, s), 2.3-2.85 (13H, m), 3.25-3.4 (4H, m), 3.6-3.75 (5H, m), 3.75-3.85 (1H, m), 3.96 (2H, t, J=6.2Hz), 4.95-5.1 (1H, m), 6.6 (1H, dd, J=8.5Hz, 2.4Hz), 6.69 (1H, d, J=2.4Hz), 6.84 (1H, d, J=8.5Hz)

10 参考例34

 $3-(2,3,4,6-F)-O-Pセチル-β-D-グルコピラノシルオ キシ) <math>-4-\{(4-\{3-[N'-(シアノ)-S-(メチル) イソチオウ レイド] プロポキシ\} フェニル) メチル<math>]-5-イソプロピル-1H-ピラゾ$ ール

3-(2,3,4,6-テトラ-O-アセチル-β-D-グルコピラノシルオキシ)-4-{(4-(3-アミノプロポキシ)フェニル)メチル}-5-イソプロピル-1H-ピラゾール(0.19g)の2-プロパノール(2mL)溶液にS,S'-ジメチル-N-シアノジチオイミノ炭酸エステル(57mg)を加え、室温で4時間撹拌した。反応混合物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:n-ヘキサン/酢酸エチル=1/1~塩化メチレン/メタノール=20/1)で精製して標記化合物(0.19g)を得た。

 ${}^{1}H-NMR$ (CD₃OD) δ p p m:

1.1-1.2 (6H, m), 1.91 (3H, s), 1.97 (3H, s), 2.0-2.1 (8H, m), 2.56 (3H, s), 2.85-3.0 (1H, m), 3.5-3.65 (4H, m), 3.9-4.05 (3H, m), 4.11 (1H, dd, J=12.4Hz, 2.3Hz), 4.29 (1H, dd, J=12.4Hz, 4.0Hz), 5.05-5.15 (2H, m), 5.25-5.35 (1H, m), 5.48 (1H, d, J=8.0Hz), 6.75-6.85 (2H, m), 7.0-7.1 (2H, m)

実施例36

25

3-(2, 3, 4, 6-テトラーO-アセチルーβ-Dーグルコピラノシル オキシ) -4-[(4-{3-[N'-(シアノ)-S-(メチル) イソチオウレイド] プロポキシ} フェニル) メチル] -5-イソプロピルー1H-ピラゾール(40mg) にメチルアミン(40%メタノール溶液、2mL) を加え、室温で一晩撹拌した。反応混合物を減圧下濃縮し、残渣をメタノール(2mL)に溶解し、ナトリウムメトキシド(28%メタノール溶液、0.02mL)を加え、室温で1時間撹拌した。反応混合物を減圧下濃縮し、残渣をODS固相抽出法(洗浄溶媒:蒸留水、溶出溶媒:メタノール)で精製することにより標記化合物(18mg)を得た。

 ${}^{1}H-NMR$ (CD₃OD) δ p pm:

1.1-1.15 (6H, m), 1.95-2.05 (2H, m) 2.76 (3H, s), 2.85-2.95 (1H, m),

3. 25-3. 45 (6H, m), 3. 6-3. 7 (2H, m), 3. 73 (1H, d, J=16. 2Hz), 3. 8-3. 9 (1H, m), 4. 0 (2H, t, J=5. 9Hz), 5. 05-5. 1 (1H, m), 6. 75-6. 85 (2H, m), 7. 05-7. 15 (2H, m)

実施例37

 $\frac{4-\left((4-\left\{3-\left\{2-\sqrt{2}\right\}-3-\left(2-\frac{1}{2}\right\}-1\right\}-3-\left(2-\frac{1}{2}\right)\right)}{\sqrt{2}-2}$ 20 $\frac{\sqrt{2}-2}{2}$ $\frac{$

3-(2, 3, 4, 6-テトラ-O-アセチル-β-D-グルコピラノシルオキシ) -4-[(4-{3-[N'-(シアノ)-S-(メチル) イソチオウレイド] プロポキシ} フェニル) メチル] -5-イソプロピル-1H-ピラゾール(30mg) のメタノール(1mL) 溶液に2-アミノエタノール(0.5mL) を加え、50℃で一晩撹拌した。室温に冷却後、反応混合物にナトリウムメトキシド(28%メタノール溶液、0.02mL) を加え、1時間撹拌した。反応混合物を減圧下濃縮し、残渣をODS固相抽出法(洗浄溶媒:蒸留

10

水、溶出溶媒:メタノール)で精製することにより標記化合物(15mg)を 得た。

 ${}^{1}H-NMR$ (CD₃OD) δ ppm:

1.05-1.2 (6H, m), 1.95-2.05 (2H, m), 2.8-2.95 (1H, m), 3.25-3.45 (6H, m), 3.5-3.7 (6H, m), 3.73 (1H, d, J=15.8Hz), 3.8-3.9 (1H, m), 4.0 (2H, t, J=5.9Hz), 5.0-5.1 (1H, m), 6.75-6.85 (2H, m), 7.05-7.15 (2H, m) 实施例 3.8

イソシアン酸クロロスルホニル (0.022mL) のアセトニトリル (1m L) 溶液に水(0.005mL) を加え、室温で10分間撹拌した。この反応 混合物を3-(2, 3, 4, 6-テトラーO-アセチルーβ-D-グルコピラノシルオキシ) - 4 - { [4 - (3 - アミノプロポキシ) フェニル] メチル} -5-イソプロピル-1H-ピラゾール(51mg)およびトリエチルアミン 15 (0.052mL)の塩化メチレン(2mL)溶液に加え、室温で一晩撹拌し た。反応混合物を水中に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で 洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去した。残渣をシリカ ゲルカラムクロマトグラフィー (溶出溶媒:塩化メチレン/メタノール=30 /1) で精製して3-(2,3,4,6-テトラー〇-アセチルー β -D-グ 20 ルコピラノシルオキシ) -5-イソプロピル-4-({4-〔3-(スルファ モイルアミノ)プロポキシ]フェニル}メチル)-1H-ピラゾール(18m g) を得た。これをメタノール(2mL)に溶解し、ナトリウムメトキシド(2 8%メタノール溶液、0.01mL)を加え、室温で1時間撹拌した。反応混 合物を減圧下濃縮し、残渣をODS固相抽出法(洗浄溶媒:蒸留水、溶出溶媒: 25

 $^{1}H-NMR$ (CD₃OD) δ p p m:

1.05-1.2 (6H, m), 1.95-2.05 (2H, m), 2.8-2.95 (1H, m), 3.21 (2H, t, J=6.8Hz),

メタノール)で精製することにより標記化合物(3mg)を得た。

を得た。

3.25-3.45 (4H, m), 3.6-3.8 (3H, m), 3.84 (1H, d, J=11.6Hz), 4.02 (2H, t, J=6.0Hz), 5.0-5.15 (1H, m), 6.75-6.85 (2H, m), 7.05-7.15 (2H, m) 実施例 3 9

 $3-(2, 3, 4, 6-テトラ-O-アセチル-\beta-D-グルコピラノシルオ$ キシ) -4-({4-[3-(カルバモイルメチルアミノ)プロポキシ]-2 5 -メチルフェニル}メチル)-5-イソプロピル-1H-ピ<u>ラゾール</u> 3-(2, 3, 4, 6-テトラ-O-アセチル-β-D-グルコピラノシル オキシ) -4-{[4-(3-ヒドロキシプロポキシ) -2-メチルフェニル] メチル} -5-イソプロピル-1H-ピラゾール(98mg)のテトラヒドロ フラン(2mL)溶液に、2-(2-二トロベンゼンスルホニルアミノ)アセ 10 トアミド(40mg)、トリフェニルホスフィン(45mg)およびアゾジカ ルボン酸ジエチル(40%トルエン溶液、0.1mL)を加え、室温で一晩撹 拌した。 反応混合物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (溶出溶媒:酢酸 エチル~塩化メチレン/メタノール=10/1)で精製して3-(2,3,4, 6-テトラーO-アセチルーβ-D-グルコピラノシルオキシ)-5-イソプ 15 (カルバモイルメチル) アミノ] プロポキシ} -2-メチルフェニル) メチル] - 1 H-ピラゾール (9 2 mg) を得た。これをアセトニトリル (1 mL) に 溶解し、炭酸セシウム(0.14g)およびチオフェノール(0.012mL) を加え、室温で1時間撹拌した。反応混合物を水中に注ぎ、酢酸エチルで抽出 20 した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減 圧下留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:塩化 メチレン/メタノール= $10/1\sim5/1$)で精製して標記化合物(57mg)

25 ¹H-NMR (CD₃OD) δ p p m: 1.1-1.15 (6H, m), 1.83 (3H, s), 1.9-2.05 (11H, m), 2.26 (3H, s), 2.75-2.9 (3H, m), 3.28 (2H, s), 3.53 (1H, d, J=16.1Hz), 3.58 (1H, d, J=16.1Hz), 3.85-3.95 (1H, m), 4.01 (2H, t, J=6.3Hz), 4.06 (1H, dd, J=12.4Hz, 2.3Hz),



4. 27 (1H, dd, J=12. 4Hz, 4. 2Hz), 5. 0-5. 15 (2H, m), 5. 2-5. 3 (1H, m), 5. 43 (1H, d, J=8. 0Hz), 6. 61 (1H, dd, J=8. 5Hz, 2. 6Hz), 6. 71 (1H, d, J=2. 6Hz), 6. 77 (1H, d, J=8. 5Hz)

実施例40

WO 2004/018491

- 5 3-(2,3,4,6-F)-O-Fセチル $-\beta-D-D$ ルコピラノシルオキシ) $-4-(\{4-[3-(カルバモイルメチルアミノ) プロポキシ] フェニル} メチル) <math>-5-4$ ソプロピル-1 H-ピラゾール
- 10 メチル $}$ 5 イソプロピルー 1 H ピラゾールの代わりに 3 (2, 3, 4, 6 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5
- 15 1.1-1.2 (6H, m), 1.85-2.0 (8H, m), 2.01 (3H, s), 2.02 (3H, s), 2.78 (2H, t, J=6.9Hz), 2.85-3.0 (1H, m), 3.27 (2H, s), 3.59 (2H, s), 3.9-4.0 (1H, m), 4.01 (2H, t, J=6.2Hz), 4.11 (1H, dd, J=12.5Hz, 2.3Hz), 4.3 (1H, dd, J=12.5Hz, 4.0Hz), 5.05-5.15 (2H, m), 5.25-5.35 (1H, m), 5.47 (1H, d, J=8.4Hz), 6.75-6.85 (2H, m), 7.0-7.05 (2H, m)
- 20 実施例41
 - $3-(2, 3, 4, 6-テトラ-O-アセチル-\beta-D-グルコピラノシルオ$ キシ) $-4-[(4-{3-[(S)-1-(カルバモイル) エチルアミノ]}$ プロポキシ} フェニル) メチル] -5-イソプロピル-1H-ピラゾール
- 3-(2,3,4,6-テトラ-O-アセチル $-\beta-$ D-グルコピラノシル 25 オキシ) $-4-\{(4-(3-$ ヒドロキシプロポキシ)-2-メチルフェニル〕 メチル $\}-5-$ イソプロピル-1 H-ピラゾールの代わりに3-(2,3,4,6-テトラ-O-アセチル $-\beta-$ D-グルコピラノシルオキシ) $-4-\{(4-(3-$ ヒドロキシプロポキシ)フェニル〕メチル $\}-5-$ イソプロピル-1

 $^{1}H-NMR$ (CD₃OD) δ p pm:

- 5 1.1-1.2 (6H, m), 1.27 (3H, d, J=6.9Hz), 1.85-2.0 (8H, m), 2.01 (3H, s), 2.02 (3H, s), 2.65-2.8 (2H, m), 2.85-3.0 (1H, m), 3.59 (2H, s), 3.9-4.05 (3H, m), 4.11 (1H, dd, J=12.5Hz, 2.2Hz), 4.3 (1H, dd, J=12.5Hz, 3.9Hz), 5.05-5.15 (2H, m), 5.25-5.35 (1H, m), 5.48 (1H, d, J=7.8Hz), 6.75-6.85 (2H, m), 7.0-7.05 (2H, m)
- 10 実施例42

3-(2,3,4,6-F)-O-Fセチル $-\beta-D-J$ ルコピラノシルオキシ) $-4-[(4-\{3-[1-カルバモイル-1-(メチル) エチルアミノ] プロポキシ} フェニル) メチル] -5-イソプロピル<math>-1$ H-ピラゾール3-(2,3,4,6-F)-O-Fセチル $-\beta-D-J$ ルコピラノシル

- 15 オキシ) $-4-\{[4-(3-ヒドロキシプロポキシ)-2-メチルフェニル]$ メチル $\}-5-イソプロピル-1H-ピラゾールの代わりに<math>3-(2,3,4,6-r)$ クロアセチル $-\beta-D-グルコピラノシルオキシ)-4-\{[4-(3-ヒドロキシプロポキシ)フェニル]メチル<math>\}-5-イソプロピル-1$ Hーピラゾールを用い、2-(2-ニトロベンゼンスルホニルアミノ)アセト
- 20 アミドの代わりに 2-メチルー 2-(2-ニトロベンゼンスルホニルアミノ) プロピオンアミドを用いて実施例 3 9 と同様の方法で標記化合物を得た。 1 H-NMR(CD_3OD) δ ppm:

1.1-1.2 (6H, m), 1.31 (6H, s), 1.85-2.0 (8H, m), 2.01 (3H, s), 2.02 (3H, s), 2.6-2.8 (2H, m), 2.85-3.0 (1H, m), 3.59 (2H, s), 3.9-4.0 (1H, m), 4.02 (2H, t, J=6.1Hz), 4.11 (1H, dd, J=12.5Hz, 2.6Hz), 4.3 (1H, dd, J=12.5Hz,

4.1Hz), 5.05-5.15 (2H, m), 5.25-5.35 (1H, m), 5.48 (1H, d, J=8.2Hz), 6.75-6.85 (2H, m), 7.0-7.05 (2H, m)

実施例43

25

10

た。

 $3-(2, 3, 4, 6-テトラ-O-アセチル-\beta-D-グルコピラノシルオットン <math>+$ シ) $-4-({4-[2-(カルバモイルメチルアミノ) エトキシ]-2- メチルフェニル} メチル) <math>-5-4$ ソプロピル-1 H-ピラゾール

3-(2,3,4,6-テトラ-O-アセチル- $\beta-$ D-グルコピラノシルオキシ) $-4-\{[4-(3-$ ヒドロキシプロポキシ)-2-メチルフェニル】メチル $\}-5-$ イソプロピル-1 H-ピラゾールの代わりに3-(2,3,4,6-テトラ-O-アセチル $-\beta-$ D-グルコピラノシルオキシ) $-4-\{[4-(2-$ ヒドロキシエトキシ)-2-メチルフェニル】メチル $\}-5-$ イソプロピル-1 H-ピラゾールを用いて実施例39と同様の方法で標記化合物を得

 $^{1}H-NMR$ (CD₃OD) δ ppm:

1.05-1.15 (6H, m), 1.83 (3H, s), 1.96 (3H, s), 2.0 (3H, s), 2.02 (3H, s), 2.26 (3H, s), 2.75-2.9 (1H, m), 2.96 (2H, t, J=5.2Hz), 3.32 (2H, s), 3.53 (1H, d, J=16.6Hz), 3.59 (1H, d, J=16.6Hz), 3.85-3.95 (1H, m), 4.03 (2H, t, J=5.2Hz), 4.06 (1H, dd, J=12.3Hz, 2.0Hz), 4.27 (1H, dd, J=12.3Hz, 4.2Hz), 5.0-5.15 (2H, m), 5.2-5.35 (1H, m), 5.43 (1H, d, J=8.0Hz), 6.64 (1H, dd, J=8.5Hz, 2.3Hz), 6.74 (1H, d, J=2.3Hz), 6.78 (1H, d, J=8.5Hz) 実施例 4 4

ロピオンアミドを用いて実施例 3 9 と同様の方法で標記化合物を得た。 1 H-NMR (CD $_{3}$ OD) δ p p m :

1.05-1.15 (6H, m), 1.83 (3H, s), 1.96 (3H, s), 2.0 (3H, s), 2.02 (3H, s), 2.26 (3H, s), 2.47 (2H, t, J=6.7Hz), 2.75-2.9 (1H, m), 2.9-3.05 (4H, m), 3.53 (1H, d, J=16.4Hz), 3.59 (1H, d, J=16.4Hz), 3.85-3.95 (1H, m), 4.0-4.1 (3H, m), 4.27 (1H, dd, J=12.5Hz, 4.1Hz), 5.0-5.15 (2H, m), 5.25-5.35 (1H, m), 5.43 (1H, d, J=8.2Hz), 6.64 (1H, dd, J=8.3Hz, 2.6Hz), 6.75 (1H, d, J=2.6Hz), 6.79 (1H, d, J=8.3Hz)

実施例45

10 $4-(\{4-\{3-(\beta)\nu/(12+2)\})$ $(\beta-1)$ $(\beta-1)$

3-(2,3,4,6-テトラ-O-アセチル- $\beta-$ D-グルコピラノシルオキシ) $-4-\{[4-(3-$ アミノプロポキシ)フェニル]メチル $\}-5-$ 15 イソプロピル-1H-ピラゾールの代わりに3-(2,3,4,6-テトラ-O-アセチル $-\beta-$ D-グルコピラノシルオキシ) $-4-(\{4-[3-(3-(3-(3-(3-1))))))$ ルバモイルメチルアミノ)プロポキシ]-2-メチルフェニル $\}$ メチル)-5-1イソプロピル-1H-ピラゾールを用いて実施例6と同様の方法で標記化合物を得た。

20 ¹H-NMR (CD₃OD) δ p p m: 1.05-1.15 (6H, m), 1.85-2.0 (2H, m), 2.28 (3H, s), 2.7-2.85 (3H, m), 3.24 (2H, s), 3.25-3.4 (4H, m), 3.6-3.75 (3H, m), 3.75-3.85 (1H, m), 4.01 (2H, t, J=6.1Hz), 4.95-5.05 (1H, m), 6.62 (1H, dd, J=8.4Hz, 2.4Hz), 6.71 (1H, d, J=2.4Hz), 6.85 (1H, d, J=8.4Hz)

25 実施例 4 6

 $4-(\{4-\{3-(カルバモイルメチルアミノ) プロポキシ\} フェニル} メ チル) <math>-3-(\beta-D-グルコピラノシルオキシ) -5-イソプロピル-1H$ -ピラゾール

 $3-(2, 3, 4, 6-テトラーO-アセチルー<math>\beta-D-グルコピラノシル$ オキシ) -4- { [4-(3-アミノプロポキシ) フェニル] メチル} -5-イソプロピルー1H-ピラゾールの代わりに3-(2,3,4,6-テトラー O-アセチル-β-D-グルコピラノシルオキシ)-4-(${4-$ [3-(5) ルバモイルメチルアミノ)プロポキシ]フェニル}メチル)-5-イソプロピ ルー1H-ピラゾールを用いて実施例6と同様の方法で標記化合物を得た。

 ${}^{1}H-NMR$ (CD₃OD) δ ppm:

1.05-1.2 (6H, m), 1.85-2.0 (2H, m), 2.75 (2H, t, J=6.9Hz), 2.8-2.95 (1H, m), 3.25 (2H, s), 3.3-3.45 (4H, m), 3.6-3.7 (2H, m), 3.73 (1H, d, J=16.3Hz), 3.8-3.9 (1H, m), 4.02 (2H, t, J=6.0Hz), 5.0-5.1 (1H, m), 6.75-6.85 (2H, m), 7.05-7.15 (2H, m)

実施例47

実施例48

5

10

15

20

4 - ((4 - (3 - (S) - 1 - (カルバモイル) エチルアミノ) プロポキ $\frac{1}{2}$ フェニル)メチル] $-3-(\beta-D-J)$ ルコピラノシルオキシ)-5-Jソプロピルー 1 H – ピラゾール

オキシ) -4- { [4-(3-アミノプロポキシ) フェニル] メチル} -5-イソプロピルー1H-ピラゾールの代わりに3-(2,3,4,6-テトラー $O-アセチル-\beta-D-グルコピラノシルオキシ)-4-〔(4-{3-〔(S)}$ -1- (カルバモイル) エチルアミノ] プロポキシ} フェニル) メチル] -5 -イソプロピル-1H-ピラゾールを用いて実施例6と同様の方法で標記化合 物を得た。

 $^{1}H-NMR$ (CD,OD) δ ppm:

1.05-1.2 (6H, m), 1.26 (3H, d, J=7.0Hz), 1.85-2.0 (2H, m), 2.6-2.75 (2H, m), 2.8-2.95 (1H, m), 3.19 (1H, q, J=7.0Hz), 3.25-3.45 (4H, m), 3.6-3.725 (2H, m), 3.73 (1H, d, J=16.0Hz), 3.8-3.9 (1H, m), 4.0 (2H, t, J=6.2Hz), 5.0-5.15 (1H, m), 6.75-6.85 (2H, m), 7.05-7.15 (2H, m)

10

15

 $3-(2,3,4,6-テトラーO-アセチルーβ-Dーグルコピラノシルオキシ)-4-{(4-(3-アミノプロポキシ)フェニル)メチル}-5-イソプロピルー<math>1H$ -ピラゾールの代わりに $3-(2,3,4,6-テトラーO-アセチル-β-D-グルコピラノシルオキシ)-4-(4-{3-(1-カルバモイル-1-(メチル)エチルアミノ)プロポキシ}フェニル)メチル)-5-イソプロピルー<math>1H$ -ピラゾールを用いて実施例6と同様の方法で標記化合物を得た。

 ${}^{1}H-NMR$ (CD₂OD) δ p p m :

1.05-1.2 (6H, m), 1.29 (6H, s), 1.85-1.95 (2H, m), 2.65 (2H, t, J=7.1Hz), 2.8-2.95 (1H, m), 3.25-3.45 (4H, m), 3.6-3.7 (2H, m), 3.73 (1H, d, J=15.9Hz), 3.8-3.9 (1H, m), 4.02 (2H, t, J=5.9Hz), 5.0-5.1 (1H, m), 6.75-6.85 (2H, m), 7.05-7.15 (2H, m)

実施例 4 9

 $4-(\{4-(2-(カルバモイルメチルアミノ) エトキシ) -2-メチルフ$ $x=\mu$ $x=\mu$

3-(2,3,4,6-テトラ-O-アセチル-β-D-グルコピラノシルオキシ)-4-{(4-(3-アミノプロポキシ)フェニル)メチル}-5-イソプロピル-1H-ピラゾールの代わりに3-(2,3,4,6-テトラーO-アセチル-β-D-グルコピラノシルオキシ)-4-({4-(2-(カルバモイルメチルアミノ)エトキシ)-2-メチルフェニル}メチル)-5-イソプロピル-1H-ピラゾールを用いて実施例6と同様の方法で標記化合物を得た。

 ${}^{1}H-NMR$ (CD₃OD) δ p p m :

1.05-1.15 (6H, m), 2.29 (3H, s), 2.75-2.85 (1H; m), 2.94 (2H, t, J=5.2Hz),

3. 25-3. 4 (6H, m), 3. 6-3. 75 (3H, m), 3. 75-3. 85 (1H, m), 4. 02 (2H, t, J=5. 2Hz), 4. 95-5.1 (1H, m), 6. 64 (1H, dd, J=8. 4Hz, 2. 5Hz), 6. 74 (1H, d, J=2. 5Hz), 6. 86 (1H, d, J=8. 4Hz)

実施例 5 0

実施例 5 1

20

- 15 ¹H-NMR (CD₃OD) δ p p m: 1.05-1.15 (6H, m), 2.29 (3H, s), 2.44 (2H, t, J=6.8Hz), 2.7-2.85 (1H, m), 2.9 (2H, t, J=6.8Hz), 2.95 (2H, t, J=5.1Hz), 3.25-3.4 (4H, m), 3.6-3.75 (3H, m), 3.75-3.85 (1H, m), 4.03 (2H, t, J=5.1Hz), 4.95-5.05 (1H, m), 6.64 (1H, dd, J=8.5Hz, 2.4Hz), 6.74 (1H, d, J=2.4Hz), 6.86 (1H, d, J=8.5Hz)
- 3-(2,3,4,6-テトラ-O-アセチル $-\beta-$ D-グルコピラノシル 25 オキシ) $-4-\{[4-(3-$ ヒドロキシプロポキシ)-2-メチルフェニル〕 メチル $\}-5-$ イソプロピル-1 H-ピラゾール(0.25 g)のテトラヒドロフラン(2 mL)溶液に、2-メチル-2-(2-ニトロベンゼンスルホニルアミノ)プロピオンアミド(0.14 g)、トリフェニルホスフィン(0.

12g) およびアゾジカルボン酸ジエチル(40%トルエン溶液、0.26m L) を加え、室温で一晩撹拌した。反応混合物をシリカゲルカラムクロマトグ ラフィー (溶出溶媒:n-ヘキサン/酢酸エチル=1/4~塩化メチレン/メ $9/- \mu = 20/1$) で精製して $3-(2, 3, 4, 6- \pi)$ で精製して $3-(2, 3, 4, 6- \pi)$ $N - \beta - D - J$ ルコピラノシルオキシ) - 5 - 4 プロピル - 4 - 6 [4 - 6] 5 - {N-(2-ニトロベンゼンスルホニル)-N-(1-カルバモイル-1-(メチル) エチル] アミノ} プロポキシ) -2-メチルフェニル] メチル} -1H-ピラゾール(0.32g)を得た。これをアセトニトリル(3mL)に 溶解し、炭酸セシウム(0.46g)およびチオフェノール(0.038mL) 10 を加え、室温で1時間撹拌した。反応混合物を水中に注ぎ、酢酸エチルで抽出 した。有機層を水および飽和食塩水で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥 後、溶媒を減圧下留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶 出溶媒:n-ヘキサン/酢酸エチル=1/5~塩化メチレン/メタノール=1 5/1~10/1) で精製して3-(2,3,4,6-テトラ-O-アセチル $-\beta - D - f$ ルコピラノシルオキシ) $-4 - \{(4 - \{3 - \{1 - \}) / \} \}$ 15 ルー1ー (メチル) エチルアミノ] プロポキシ} -2-メチルフェニル) メチ |N| - 5 - 4 | - 5 - 4 | - 5 - 4 | - 5 - 4 | - 5 - 4 | - 5 - 4 | - 5 - 4 | - 5 - 4 | - 5 - 4 | - 5 - 4 | - 5 - 4 | - 5 - 4 | - 5 - 4 | - 5 - 4 | - 5 - 4 | - 5 - 4 | - 5 - 4 | - 5 - 4 | - 5 - 4 | - 5 - 4 | - 5 - 4 | - 5 - 4 | - 5 - 4 | - 5 - 4 | - 5 - 4 | - 5 - 4 | - 5 - 4 | - 5 - 4 | - 5 - 4 | - 5 - 4 | - 5 - 4 | - 5 - 4 | - 5 - 4 | - 5 - 4 | - 5 - 4 | - 5 - 4 | - 5 - 4 | - 5 - 4 | - 5 - 4 | - 5 - 4 | - 5 - 4 | - 5 - 4 | - 5 - 4 | - 5 - 4 | - 5 - 4 | - 5 - 4 | - 5 - 4 | - 5 - 4 | - 5 - 4 | - 5 - 4 | - 5 - 4 | - 5 - 4 | - 5 - 4 | - 5 - 4 | - 5 - 4 | - 5 - 4 | - 5 - 4 | - 5 - 4 | - 5 - 4 | - 5 - 4 | - 5 - 4 | - 5 - 4 | - 5 - 4 | - 5 - 4 | - 5 - 4 | - 5 - 4 | - 5 - 4 | - 5 - 4 | - 5 - 4 | - 5 - 4 | - 5 - 4 | - 5 - 4 | - 5 - 4 | - 5 - 4 | - 5 - 4 | - 5 - 4 | - 5 - 4 | - 5 - 4 | - 5 - 4 | - 5 - 4 | - 5 - 4 | - 5 - 4 | - 5 - 4 | - 5 - 4 | - 5 - 4 | - 5 - 4 | - 5 - 4 | - 5 - 4 | - 5 - 4 | - 5 - 4 | - 5 - 4 | - 5 - 4 | - 5 - 4 | - 5 - 4 | - 5 - 4 | - 5 - 4 | - 5 - 4 | - 5 - 4 | - 5 - 4 | - 5 - 4 | - 5 - 4 | - 5 - 4 | - 5 - 4 | - 5 - 4 | - 5 - 4 | - 5 - 4 | - 5 - 4 | - 5 - 4 | - 5 - 4 | - 5 - 4 | - 5 - 4 | - 5 - 4 | - 5 - 4 | - 5 - 4 | - 5 - 4 | - 5 - 4 | - 5 - 4 | - 5 - 4 | - 5 - 4 | - 5 - 4 | - 5 - 4 | - 5 - 4 | - 5 - 4 | - 5 - 4 | - 5 - 4 | - 5 - 4 | - 5 - 4 | - 5 - 4 | - 5 - 4 | - 5 - 4 | - 5 - 4 | - 5 - 4 | - 5 - 4 | - 5 - 4 | - 5 - 4 | - 5 - 4 | - 5 - 4 | - 5 - 4 | - 5 - 4 | - 5 - 4 | - 5 - 4 | - 5 - 4 | - 5 - 4 | - 5 - 4 | - 5 - 4 | - 5 - 4 | - 5 - 4 | - 5 - 4 | - 5 - 4 | - 5 - 4 | - 5 - 4 | - 5 - 4 | - 5 - 4 | - 5 - 4 | - 5 - 4 | - 5 - 4 | - 5 - 4 ノール(1mL)に溶解し、ナトリウムメトキシド(28%メタノール溶液、 0.01mL)を加え、室温で1時間撹拌した。反応混合物を減圧下濃縮し、 残渣をODS固相抽出法 (洗浄溶媒:蒸留水、溶出溶媒:メタノール) で精製 20

することにより標記化合物(11mg)を得た。

 $^{1}H-NMR$ (CD₃OD) δ ppm:

1.05-1.15 (6H, m), 1.29 (6H, s), 1.85-1.95 (2H, m), 2.29 (3H, s), 2.65 (2H, t, J=6.9Hz), 2.75-2.85 (1H, m), 3.25-3.4 (4H, m), 3.55-3.75 (3H, m),

3.75-3.85 (1H, m), 4.01 (2H, t, J=6.1Hz), 4.95-5.05 (1H, m), 6.61 (1H, dd, 25 J=8.5Hz, 2.6Hz), 6.7 (1H, d, J=2.6Hz), 6.85 (1H, d, J=8.5Hz) 実施例 5 2

 $4 - [(4 - {3 - [2 - (カルバモイル) エチルアミノ] プロポキシ} - 2$

-メチルフェニル)メチル〕 $-3-(\beta-D-J)$ ルコピラノシルオキシ)-5

2-メチル-2-(2-ニトロベンゼンスルホニルアミノ)プロピオンアミドの代わりに3-(2-ニトロベンゼンスルホニルアミノ)プロピオンアミドを用いて実施例51と同様の方法で標記化合物を得た。

 ${}^{1}H-NMR$ (CD₃OD) δ ppm:

1.05-1.15 (6H, m), 1.85-2.0 (2H, m), 2.29 (3H, s), 2.42 (2H, t, J=6.9Hz), 2.7-2.9 (5H, m), 3.25-3.4 (4H, m), 3.6-3.75 (3H, m), 3.75-3.85 (1H, m), 3.99 (2H, t, J=6.2Hz), 4.95-5.05 (1H, m), 6.62 (1H, dd, J=8.4Hz, 2.4Hz),

10 6.71 (1H, d, J=2.4Hz), 6.85 (1H, d, J=8.4Hz)

実施例53

5

15 <u>ピラゾール</u>

3-(2,3,4,6-テトラ-O-アセチル-β-D-グルコピラノシルオキシ)-4-[(4-ヒドロキシフェニル)メチル]-5-イソプロピルー1H-ピラゾール(0.55g)、(R)-1-(3-ニトロベンゼンスルホニルオキシ)-2,3-エポキシプロパン(0.38g)および炭酸セシウム(0.57g)のN,N-ジメチルホルムアミド(5mL)混合物を室温で24時間撹拌した。反応混合物を水中に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。有機層を水および飽和食塩水で順次洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を減圧下留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:n-ヘキサン/酢酸エチル=2/1)で精製して3-(2,3,4,6-テトラークーアセチル-β-D-グルコピラノシルオキシ)-4-({4-[(R)-2,3-エポキシプロポキシ]フェニル}メチル)-5-イソプロピルー1H-ピラゾール(0.4g)を得た。これ(43mg)をエタノール(1.5mL)に溶解し、2-アミノ-2-メチル-1,3-プロパンジオール(51m

g) を加え、75 Cで 14 時間撹拌した。反応混合物に1 mo 1 / L水酸化ナトリウム水溶液(0.28 mL)を加え、室温で1 時間撹拌した。反応混合物を直接逆相分取カラムクロマトグラフィー(資生堂社製CAPCELL PAK UG 120 ODS, 5μ m, 120Å, 20×50 mm, 流速30 mL/分リニアグラージェント,水/メタノール= $90/10\sim10/90$)で精製し標記化合物(12 mg)を得た。

 $^{1}H-NMR$ (CD₃OD) δ ppm:

1.0 (3H, s), 1.05-1.15 (6H, m), 2.68 (1H, dd, J=11.6Hz, 8.1Hz), 2.78 (1H, dd, J=11.6Hz, 3.8Hz), 2.8-2.95 (1H, m), 3.25-3.55 (8H, m), 3.6-3.7 (2H, m), 3.73 (1H, d, J=16.1Hz), 3.8-4.0 (4H, m), 5.0-5.1 (1H, m), 6.75-6.85 (2H, m), 7.05-7.15 (2H, m)

実施例54

5

10

 $3 - (\beta - D - J') - 2J' - 2J' - 3J' - 3J$

 $15 \frac{-5-7}{1}$

2-アミノ-2-メチル-1, 3-プロパンジオールの代わりに2-アミノエタノールを用いて実施例53と同様の方法で標記化合物を得た。

 $^{1}H-NMR$ (CD₃OD) δ ppm:

1.05-1.2 (6H, m), 2.65-2.95 (5H, m), 3.25-3.45 (4H, m), 3.6-3.8 (5H, m),

20 3.8-3.9 (1H, m), 3.91 (2H, d, J=5.4Hz), 4.0-4.1 (1H, m), 5.0-5.1 (1H, m), 6.75-6.85 (2H, m), 7.05-7.15 (2H, m)

実施例 5 5

25

3-(2, 3, 4, 6-F)-O-アセチルー β -D-グルコピラノシルオキシ) $-4-\{[4-(3-F)]$ プロポキシ) -2-メチルフェニル] メチル $\}$ -5-イソプロピル-1H-ピラゾール(70mg)のテトラヒドロフ

- 10 $01\,\mathrm{mL}$)を加え、室温で1時間撹拌した。反応混合物を減圧下濃縮し、残渣をODS固相抽出法(洗浄溶媒:蒸留水、溶出溶媒:メタノール)で精製することにより4-($\{4-[3-(N'-ベンジルオキシカルボニルグアニジノ)プロポキシ]-2-メチルフェニル<math>\}$ メチル $)-3-(\beta-D-グルコピラノシルオキシ)-5-イソプロピル-1H-ピラゾール(<math>35\,\mathrm{mg}$)を得た。こ
- 15 れをメタノール(2mL)に溶解し、10%パラジウム炭素粉末(15mg) を加え、水素雰囲気下室温で2時間撹拌した。不溶物をろ去し、ろ液の溶媒を 減圧下留去することにより標記化合物(27mg)を得た。

 ${}^{1}H-NMR$ (CD₃OD) δ p p m:

1.05-1.2 (6H, m), 1.95-2.05 (2H, m), 2.29 (3H, s), 2.75-2.9 (1H, m),

20 3.25-3.45 (6H, m), 3.55-3.75 (3H, m), 3.75-3.85 (1H, m), 4.01 (2H, t, J=5.7Hz), 4.95-5.05 (1H, m), 6.64 (1H, dd, J=8.6Hz, 2.5Hz), 6.87 (1H, d, J=8.6Hz)

実施例 5 6

 $3 - (\beta - D - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 -$

5 ¹H-NMR (CD₃OD) δ p p m: 1.05-1.15 (6H, m), 2.3 (3H, s), 2.75-2.9 (1H, m), 3.25-3.4 (4H, m), 3.55 (2H, t, J=5.0Hz), 3.6-3.75 (3H, m), 3.75-3.85 (1H, m), 4.06 (2H, t, J=5.0Hz), 5.02 (1H, d, J=7.0Hz), 6.65 (1H, dd, J=8.5Hz, 2.6Hz), 6.75 (1H, d, J=2.6Hz),

10 実施例57

6.88 (1H, d, J=8.5Hz)

 $3-(\beta-D-J)$ ルコピラノシルオキシ) $-4-\{(4-\{3-\{2-ヒドロ+2-1, 1-ジ(メチル) エチルアミノ\} プロポキシ\} -2-メチルフェニル) メチル<math>\}$ -5-1

 $3-(2, 3, 4, 6-テトラーO-アセチルー<math>\beta-D-$ グルコピラノシル オキシ) -4- { [4-(3-ヒドロキシプロポキシ) -2-メチルフェニル] 15 メチル} -5-イソプロピル-1H-ピラゾール(1g)の塩化メチレン(1 6 mL) 溶液に、トリエチルアミン(0.29 mL) およびメタンスルホニル クロリド (0. 15mL) を加え、室温で3時間撹拌した。反応混合物を0. 5m01/L塩酸中に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。有機層を水で洗浄し、無 水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去することにより3-(2,3, 20 4, 6-テトラ-O-アセチル- β -D-グルコピラノシルオキシ)-5-イ ソプロピルー4ー({4-[3-(メタンスルホニルオキシ)プロポキシ]-2-メチルフェニル $\}$ メチル)-1 H-ピラゾール(1.12 g)を得た。得 られた3-(2,3,4,6-テトラ-O-アセチル-β-D-グルコピラノ シルオキシ) -5-イソプロピル-4-({4-[3-(メタンスルホニルオ 25 キシ)プロポキシ] -2-メチルフェニル} メチル) -1H-ピラゾール(0. 2g)をアセトニトリル(2mL)-エタノール(2mL)混合溶媒に溶解し、 2-アミノ-2-メチル-1-プロパノール(0.25g)および触媒量のヨ ウ化ナトリウムを加え、60℃で二日間撹拌した。反応混合物を減圧下濃縮後、 残渣をメタノール (3 mL) に溶解し、ナトリウムメトキシド (28%メタノ ール溶液、0.16 mL) を加え、室温で1時間撹拌した。反応混合物を減圧 下濃縮し、残渣をODS固相抽出法(洗浄溶媒:蒸留水、溶出溶媒:メタノー ル) で精製することにより標記化合物 (0.13g) を得た。

¹H-NMR (CD₃OD) δppm:

- 1.0-1.15 (12H, m), 1.85-2.0 (2H, m), 2.29 (3H, s), 2.65-2.85 (3H, m),
- 3.25-3.4 (6H, m), 3.6-3.75 (3H, m), 3.75-3.85 (1H, m), 4.0 (2H, t, J=5.6Hz),
- 4.95-5.05 (1H, m), 6.62 (1H, dd, J=8.5Hz, 2.6Hz), 6.71 (1H, d, J=2.6Hz),
- 10 6.85 (1H, d, J=8.5Hz)

実施例 5 8

5

 $3 - (\beta - D - \mathcal{J}) + \mathcal{J} +$

15 2-アミノー2-メチルー1-プロパノールの代わりに2-アミノエタノー ルを用いて実施例57と同様の方法で標記化合物を得た。

 ${}^{1}H-NMR$ (CD₃OD) δ ppm:

1.05-1.15 (6H, m), 1.9-2.0 (2H, m), 2.29 (3H, s), 2.7-2.85 (5H, m), 3.25-3.4 (4H, m), 3.55-3.75 (5H, m), 3.75-3.85 (1H, m), 4.0 (2H, t, J=5.9Hz),

20 4.95-5.05 (1H, m), 6.62 (1H, dd, J=8.5Hz, 2.5Hz), 6.71 (1H, d, J=2.5Hz), 6.85 (1H, d, J=8.5Hz)

実施例59

25

 $3 - (\beta - D - D' \nu \neg \nu \neg \nu \neg \nu \rightarrow - 1 - (4 - (3 - (2 - \nu \nu \neg \nu \rightarrow - 1 - (\nu \nu \neg \nu \rightarrow \nu \rightarrow - 1 - (\nu \nu \rightarrow \nu \rightarrow \nu \rightarrow - 1 - (\nu \nu \rightarrow \nu \rightarrow \nu \rightarrow - 1 - (\nu \nu \rightarrow \nu \rightarrow \nu \rightarrow - 1 - (\nu \nu \rightarrow \nu \rightarrow \nu \rightarrow - 1 - (\nu \nu \rightarrow \nu \rightarrow \nu \rightarrow - 1 - (\nu \nu \rightarrow \nu \rightarrow \nu \rightarrow - 1 - (\nu \nu \rightarrow \nu \rightarrow \nu \rightarrow - 1 - (\nu \nu \rightarrow \nu \rightarrow \nu \rightarrow - 1 - (\nu \nu \rightarrow \nu \rightarrow \nu \rightarrow - 1 - (\nu \nu \rightarrow \nu \rightarrow \nu \rightarrow - 1 - (\nu \nu \rightarrow \nu \rightarrow \nu \rightarrow - 1 - (\nu \nu \rightarrow \nu \rightarrow \nu \rightarrow - 1 - (\nu \nu \rightarrow \nu \rightarrow \nu \rightarrow - 1 - (\nu \nu \rightarrow \nu \rightarrow \nu \rightarrow - 1 - (\nu \nu \rightarrow \nu \rightarrow \nu \rightarrow - 1 - (\nu \rightarrow - 1 - (\nu \nu \rightarrow - 1 - (\nu \rightarrow -$



1.05-1.15 (6H, m), 1.9-2.0 (2H, m), 2.29 (3H, s), 2.65-2.9 (4H, m), 3.25-3.4 (4H, m), 3.54 (2H, dd, J=11.1Hz, 5.8Hz), 3.55-3.75 (5H, m), 3.75-3.85 (1H, m), 4.01 (2H, t, J=6.0Hz), 4.95-5.05 (1H, m), 6.62 (1H, dd, J=8.6Hz, 2.5Hz), 6.72 (1H, d, J=2.5Hz), 6.85 (1H, d, J=8.6Hz)

132

5 実施例60

 $3-(\beta-D-J)$ ルコピラノシルオキシ) $-4-[(4-\{3-[2-ヒドロ+2-1-(ヒドロキシメチル) エチルアミノ] プロポキシ} フェニル) メチル] <math>-5-1$

3-(2,3,4,6-テトラ-O-アセチル-β-D-グルコピラノシル 3-(2,3,4,6-テトラ-O-アセチル-β-D-グルコピラノシル $3-(2,3,4,6-F)-4-\{(4-(3-E)-F)-F)-F)-2-F$ 3-(2,3,4,6-F)-2-F 3-(2,3,

 ${}^{1}H-NMR$ (CD₃OD) δ ppm:

1.05-1.2 (6H, m), 1.9-2.0 (2H, m), 2.65-2.75 (1H, m), 2.8-2.95 (3H, m), 3.25-3.45 (4H, m), 3.54 (2H, dd, J=11.2Hz, 5.9Hz), 3.55-3.7 (4H, m), 3.73 (1H, d, J=15.8Hz), 3.8-3.9 (1H, m), 4.02 (2H, t, J=6.1Hz), 5.0-5.15 (1H, m), 6.75-6.85 (2H, m), 7.05-7.15 (2H, m)

実施例61

25

 $3 - (\beta - D - 0) / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D - 0 / D$

3-(2,3,4,6-テトラー〇-アセチル $-\beta-$ D-グルコピラノシルオキシ) $-4-\{(4-(3-$ ヒドロキシプロポキシ)-2-メチルフェニル -5-イソプロピル-1 H-ピラゾールの代わりに3-(2,3,4,

6-テトラ-O-アセチル $-\beta-$ D-グルコピラノシルオキシ)-4-{ [4-(3-)]ビロキシプロポキシ)フェニル〕メチル}-5-イソプロピル-1 H-ピラゾールを用いて実施例 5 7 と同様の方法で標記化合物を得た。 1 H-NMR(CD $_3$ OD) δ p pm:

5 1.0-1.15 (12H, m), 1.85-2.0 (2H, m), 2.65-2.8 (2H, m), 2.8-2.95 (1H, m), 3.25-3.45 (6H, m), 3.6-3.8 (3H, m), 3.8-3.9 (1H, m), 3.95-4.05 (2H, m), 5.0-5.15 (1H, m), 6.75-6.85 (2H, m), 7.05-7.15 (2H, m) 実施例 6 2

3-(2,3,4,6-テトラーO-アセチルー β -D-グルコピラノシルオキシ $)-4-\{[4-(3-$ ヒドロキシプロポキシ)-2-メチルフェニル]メチル $\}-5-$ イソプロピルー1 H-ピラゾールの代わりに3-(2,3,4,

- 20 ¹H-NMR (CD₃OD) δ p p m: 1.05-1.15 (6H, m), 2.29 (3H, s), 2.7-2.85 (2H, m), 3.04 (2H, t, J=5.2Hz), 3.25-3.4 (4H, m), 3.55 (2H, dd, J=11.2Hz, 5.8Hz), 3.6-3.75 (5H, m), 3.75-3.85 (1H, m), 4.06 (2H, t, J=5.2Hz), 4.95-5.1 (1H, m), 6.65 (1H, dd, J=8.5Hz, 2.7Hz), 6.75 (1H, d, J=2.7Hz), 6.87 (1H, d, J=8.5Hz)

 ${}^{1}H-NMR$ (CD₃OD) δ ppm:

1.05-1.15 (6H, m), 2.29 (3H, s), 2.75-2.85 (3H, m), 2.99 (2H, t, J=5.2Hz), 3.25-3.4 (4H, m), 3.6-3.75 (5H, m), 3.75-3.85 (1H, m), 4.05 (2H, t, J=5.2Hz), 4.95-5.1 (1H, m), 6.65 (1H, dd, J=8.4Hz, 2.4Hz), 6.74 (1H, d, J=2.4Hz), 6.87 (1H, d, J=8.4Hz)

実施例64

5

- 15 $3 (\beta D \mathcal{J} \mathcal{N})$ $3 (\beta D -$
- 3-(2,3,4,6-テトラ-O-アセチル $-\beta-$ D-グルコピラノシルオキシ) $-4-\{(4-(3-$ ヒドロキシプロポキシ)-2-メチルフェニル) 20 メチル $\}-5-$ イソプロピル-1 H-ピラゾールの代わりに3-(2,3,4,6-テトラ-O-アセチル $-\beta-$ D-グルコピラノシルオキシ) $-4-\{(4-(3-$ ヒドロキシプロポキシ)フェニル)メチル $\}-5-$ イソプロピル-1 H-ピラゾールを用い、2-アミノ-2-メチル-1-プロパノールの代わりに 3-ピコリルアミンを用いて実施例 57 と同様の方法で標記化合物を得た。
- 25 ¹H-NMR (CD₃OD) δ p p m: 1.05-1.15 (6H, m), 1.9-2.0 (2H, m), 2.77 (2H, t, J=7.2Hz), 2.8-2.95 (1H, m), 3.25-3.45 (4H, m), 3.6-3.7 (2H, m), 3.73 (1H, d, J=16.3Hz), 3.75-3.9 (3H, m), 4.0 (2H, t, J=6.0Hz), 5.0-5.1 (1H, m), 6.7-6.8 (2H, m), 7.05-7.15

(2H, m), 7.35-7.45 (1H, m), 7.8-7.85 (1H, m), 8.4-8.45 (1H, m), 8.5-8.55 (1H, m)

実施例65

 $4-\{[4-(2-アミノエトキシ)-2-メチルフェニル]$ メチル $\}-3 (\beta-D-グルコピラノシルオキシ)-5-イソプロピル-1H-ピラゾール 3-(2,3,4,6-テトラーO-アセチル-<math>\beta$ -D-グルコピラノシルオキシ)-4- $\{[4-(3-アミノプロポキシ)$ フェニル] メチル $\}-5-$ イソプロピル-1H-ピラゾールの代わりに3-(2,3,4,6-テトラーO-アセチル- β -D-グルコピラノシルオキシ)-4- $\{[4-(2-アミノエトキシ)-2-メチルフェニル]$ メチル $\}-5-$ イソプロピル-1H-ピラゾールを用いて実施例6と同様の方法で標記化合物を得た。

 ${}^{1}H-NMR$ (CD₃OD) δ ppm:

1.05-1.15 (6H, m), 2.29 (3H, s), 2.7-2.85 (1H, m), 2.99 (2H, t, J=5.2Hz), 3.25-3.4 (4H, m), 3.55-3.75 (3H, m), 3.75-3.85 (1H, m), 3.97 (2H, t,

15 J=5. 2Hz), 4.95-5.05 (1H, m), 6.64 (1H, dd, J=8.6Hz, 2.7Hz), 6.74 (1H, d, J=2.7Hz), 6.86 (1H, d, J=8.6Hz)

実施例66

20

2-アミノ-2-メチル-1-プロパノールの代わりに3-アミノ-1-プロパノールを用いて実施例57と同様の方法で標記化合物を得た。

 ${}^{1}H-NMR$ (CD₃OD) δ p pm:

1.05-1.15 (6H, m), 1.7-1.8 (2H, m), 1.9-2.0 (2H, m), 2.29 (3H, s), 2.65-2.85 (5H, m), 3.25-3.4 (4H, m), 3.55-3.75 (5H, m), 3.75-3.85 (1H, m), 3.99 (2H, t, J=6.1Hz), 4.95-5.05 (1H, m), 6.61 (1H, dd, J=8.5Hz, 2.5Hz), 6.7 (1H, d, J=2.5Hz), 6.85 (1H, d, J=8.5Hz)

実施例67

2-アミノ-2-メチル-1-プロパノールの代わりに2-アミノ-2-メ 5 チル-1, 3-プロパンジオールを用いて実施例57と同様の方法で標記化合 物を得た。

 ${}^{1}H-NMR$ (CD₃OD) δ ppm:

1.01 (3H, s), 1.05-1.15 (6H, m), 1.85-2.0 (2H, m), 2.29 (3H, s), 2.7-2.85 (3H, m), 3.25-3.4 (4H, m), 3.4-3.55 (4H, m), 3.6-3.75 (3H, m), 3.75-3.85 (1H, m), 4.01 (2H, t, J=6.0Hz), 4.95-5.05 (1H, m), 6.62 (1H, dd, J=8.3Hz,

2.6Hz), 6.72 (1H, d, J=2.6Hz), 6.84 (1H, d, J=8.3Hz)

実施例 68

10

 $3-(\beta-D-グルコピラノシルオキシ)-4-[(4-\{2-[2-ヒドロキシ-1-(ヒドロキシメチル)-1-(メチル) エチルアミノ] エトキシ}$

15 -2-メチルフェニル)メチル〕-5-イソプロピル-1H-ピラゾール 3- (2, 3, 4, 6-テトラ-O-アセチル-8-D-グルコピラノシル オキシ)-4- { [4-(3-ヒドロキシプロポキシ)-2-メチルフェニル〕メチル}-5-イソプロピル-1H-ピラゾールの代わりに3-(2, 3, 4, 6-テトラ-O-アセチル-8-D-グルコピラノシルオキシ)-4-{ [4 20 -(2-ヒドロキシエトキシ)-2-メチルフェニル〕メチル}-5-イソプロピル-1H-ピラゾールを用い、2-アミノ-2-メチル-1-プロパノールの代わりに2-アミノ-2-メチル-1, 3-プロパンジオールを用いて実

 ${}^{1}H-NMR$ (CD₃OD) δ ppm:

施例57と同様の方法で標記化合物を得た。

25 1.01 (3H, s), 1.05-1.15 (6H, m), 2.29 (3H, s), 2.7-2.85 (1H, m), 2.92 (2H, t, J=5.3Hz), 3.25-3.4 (4H, m), 3.4-3.55 (4H, m), 3.6-3.75 (3H, m), 3.75-3.85 (1H, m), 4.02 (2H, t, J=5.3Hz), 4.95-5.05 (1H, m), 6.64 (1H, dd, J=8.4Hz, 2.7Hz), 6.74 (1H, d, J=2.7Hz), 6.86 (1H, d, J=8.4Hz)

実施例69

20

25

3-(2,3,4,6-テトラーO-アセチルーβ-D-グルコピラノシルオキシ)-4-{[4-(3-ヒドロキシプロポキシ)-2-メチルフェニル]メチル}-5-イソプロピルー1H-ピラゾールの代わりに3-(2,3,4,6-テトラーO-アセチルーβ-D-グルコピラノシルオキシ)-4-{[4-(3-ヒドロキシプロポキシ)フェニル]メチル}-5-イソプロピルー1
 H-ピラゾールを用い、2-アミノー2-メチルー1-プロパノールの代わり

) Hーピラソールを用い、2-アミノー2-メデルー1-フロバノールの代わり にトリス(ヒドロキシメチル)アミノメタンを用いて実施例57と同様の方法 で標記化合物を得た。

 $^{1}H-NMR$ (CD₃OD) δ ppm:

1.05-1.2 (6H, m), 1.85-2.0 (2H, m), 2.75-2.95 (3H, m), 3.25-3.4 (4H, m),
3.56 (6H, s), 3.6-3.75 (3H, m), 3.8-3.9 (1H, m), 4.02 (2H, t, J=6.1Hz),
5.0-5.1 (1H, m), 6.75-6.85 (2H, m), 7.05-7.15 (2H, m)
実施例70

 $3 - (\beta - D - J N - 2 - J N - 4 - (4 - (2 - (3 - E + D - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 - J - 2 -$

3-(2,3,4,6-F)-O-Fセチル $-\beta-D-$ グルコピラノシルオキシ) $-4-\{[4-(3-E)^2-F)^2-F)^2-F$ リースチルフェニル』メチル-5-イソプロピル-1 Hーピラゾールの代わりに-1 Hーピラゾールの代わりに-1 Hーピラゾールの代わりに-1 Hーピラゾールを用い、-1 Hーピラゾールを用い、-1 Hーピラゾールを用い、-1 Hーピラゾールを用い、-1 Hーピラゾールを用い、-1 Hーピラゾールを用い、-1 Hーピラゾールを用い、-1 Hーピラゾールを用い、-1 Hーピラゾールを用い、-1 Hーピラゾールを用いて実施例 -1 を同様の方法で標記化合物を得た。

 $^{1}H-NMR$ (CD₃OD) δ ppm:

1.05-1.15 (6H, m), 1.7-1.8 (2H, m), 2.29 (3H, s), 2.65-2.85 (3H, m), 2.94 (2H, t, J=5.2Hz), 3.25-3.4 (4H, m), 3.55-3.75 (5H, m), 3.75-3.85 (1H, m), 4.03 (2H, t, J=5.2Hz), 4.95-5.05 (1H, m), 6.64 (1H, dd, J=8.1Hz, 2.4Hz), 6.74 (1H, d, J=2.4Hz), 6.86 (1H, d, J=8.1Hz)

実施例71

 $3-(\beta-D-\mathcal{O})$ ルコピラノシルオキシ) $-4-[(4-\{3-[2-ヒドロキシ-1, 1-ビス(ヒドロキシメチル) エチルアミノ] プロポキシ} -2- メチルフェニル)メチル]<math>-5-$ イソプロピル-1 H-ピラゾール

10 2-アミノ-2-メチル-1-プロパノールの代わりにトリス(ヒドロキシメチル)アミノメタンを用いて実施例 <math>5 7 と同様の方法で標記化合物を得た。 ^1H-NMR (CD_3OD) δ p p m:

1.05-1.15 (6H, m), 1.85-1.95 (2H, m), 2.28 (3H, s), 2.75-2.85 (3H, m), 3.25-3.4 (4H, m), 3.56 (6H, s), 3.6-3.75 (3H, m), 3.75-3.85 (1H, m), 4.01 (2H, t, J=6.0Hz), 4.95-5.05 (1H, m), 6.62 (1H, dd, J=8.5Hz, 2.5Hz), 6.71 (1H, d, J=2.5Hz), 6.84 (1H, d, J=8.5Hz)

参考例35

15

2- [2-アミノー2-(メチル)プロピオニルアミノ]エタノール

2ーペンジルオキシカルボニルアミノー2ー(メチル)プロピオン酸(1g)のテトラヒドロフラン(5mL)溶液に1,1'ーカルボニルピス-1H-イミダゾール(889mg)を加え、室温で1時間撹拌した。反応混合物に2ーアミノエタノール(0.38mL)を加え、室温で2時間撹拌した。反応混合物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:塩化メチレン/メタノール=20/1)で精製することにより2ー〔2ーペンジルオキシカルボニルアミノー2ー(メチル)プロピオニルアミノ〕エタノール(973mg)を得た。これをメタノール(5mL)に溶解し、10%パラジウム炭素粉末(200mg)を加え、水素雰囲気下室温で一晩撹拌した。不溶物をろ去し、ろ液の溶媒を減圧下留去することにより標記化合物(505mg)を得た。

 ${}^{1}H-NMR$ (CD₃OD) δ ppm:

1.31 (6H, s), 3.25-3.35 (2H, m), 3.6 (2H, t, J=5.7Hz)

参考例36

4-メチル-1-[2-アミノ-2-(メチル)プロピオニル]ピペラジン

5 2-アミノエタノールの代わりに1-メチルピペラジンを用いて参考例35 と同様の方法で標記化合物を得た。

 ${}^{1}H-NMR$ (DMSO-d₅) δ p pm:

1.24 (6H, s), 1.83 (2H, brs), 2.16 (3H, s), 2.26 (4H, t, J=5.0Hz), 3.5-3.95 (4H, br)

10 参考例37

 $2 - [2 - P \le J - 2 - (\cancel{y} + y)]$ プロピオニルアミノ] $-2 - \cancel{y} + y + y - 1 - y$ プロパノール

2-アミノエタノールの代わりに2-アミノ-2-メチル-1-プロパノールを用いて参考例35と同様の方法で標記化合物を得た。

15 ${}^{1}H-NMR$ (CD₃OD) δ p pm:

1.28 (12H, s), 3.55 (2H, s)

参考例38

3-[2-アミノー2-(メチル) プロピオニルアミノ] -1-プロパノール2-アミノエタノールの代わりに<math>3-アミノ-1-プロパノールを用いて参

20 考例35と同様の方法で標記化合物を得た。

 ${}^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆) δ ppm:

1.16 (6H, s), 1.5-1.6 (2H, m), 1.89 (2H, brs), 3.05-3.15 (2H, m), 3.35-3.45 (2H, m), 4.43 (1H, t, J=5.3Hz), 7.8-7.95 (1H, br)

参考例39

25 N- [2-アミノ-2- (メチル) プロピオニル] モルホリン

2-アミノエタノールの代わりにモルホリンを用いて参考例35と同様の方法で標記化合物を得た。

'H-NMR (DMSO-d_s) δppm:

10

15

20

25

1.25 (6H, s), 1.75-2.3 (2H, br), 3.45-3.6 (4H, m), 3.65-3.95 (4H, br) 実施例7 2

 $3-(2, 3, 4, 6-テトラーO-アセチルー<math>\beta-D-グルコピラノシル$ オキシ) -4- { [4-(3-ヒドロキシプロポキシ) フェニル] メチル} -5-イソプロピル-1H-ピラゾール(0.77g)の塩化メチレン(5mL) 溶液に、トリエチルアミン(0.26mL) およびメタンスルホニルクロリド (0.12mL)を加え、室温で30分間撹拌した。反応混合物を0.5mo 1/L塩酸中に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。有機層を水および飽和食塩水で 洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去することにより3-(2, 3, 4, 6-テトラーO-アセチルーβ-D-グルコピラノシルオキシ)-5-イソプロピル-4-({4-(3-(メタンスルホニルオキシ)プロポ キシ〕フェニル}メチル)-1H-ピラゾール(0.85g)を得た。得られ た3-(2, 3, 4, 6-テトラ-O-アセチル- β -D-グルコピラノシル オキシ) -5-イソプロピル-4-({4-(3-(メタンスルホニルオキシ) プロポキシ〕フェニル}メチル)-1H-ピラゾール(0.2g)をアセトニ トリル(1.5mL)-エタノール(1.5mL)混合溶媒に溶解し、2-[2 -アミノ-2-(メチル)プロピオニルアミノ]エタノール(0.25g)お よび触媒量のヨウ化ナトリウムを加え、60℃で4日間撹拌した。反応混合物 を減圧下濃縮後、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (溶出溶媒:塩 化メチレン/メタノール= $20/1\sim10/1$)で精製することにより3-(2,3, 4, 6 - テトラーO - アセチルー β - D - グルコピラノシルオキシ) - 4 -〔(4-{3-〔1-(2-ヒドロキシエチルカルバモイル)-1-(メチ ル) エチルアミノ〕プロポキシトフェニル) メチル〕-5-イソプロピル-1 H-ピラゾール(0.13g)を得た。これをメタノール(3mL)に溶解し、 ナトリウムメトキシド(28%メタノール溶液、0.05mL)を加え、室温

で3時間撹拌した。反応混合物を減圧下濃縮し、残渣をODS固相抽出法(洗 浄溶媒:蒸留水、溶出溶媒:メタノール)で精製することにより標記化合物(9 3mg)を得た。

 ${}^{1}H-NMR$ (CD₃OD) δ ppm:

5 1.05-1.15 (6H, m), 1.28 (6H, s), 1.8-1.95 (2H, m), 2.63 (2H, t, J=6.9Hz), 2.85-2.95 (1H, m), 3.2-3.4 (6H, m), 3.55 (2H, t, J=5.8Hz), 3.6-3.9 (4H, m), 4.03 (2H, t, J=6.2Hz), 5.0-5.1 (1H, m), 6.7-6.85 (2H, m), 7.0-7.15 (2H, m)

実施例73

- 3-(β-D-グルコピラノシルオキシ)-4-{〔4-(3-〔1-〔(4 メチルピペラジン-1-イル) カルボニル〕-1-(メチル) エチルアミノ) プロポキシ)フェニル〕メチル}-5-イソプロピル-1H-ピラゾール 2-〔2-アミノ-2-(メチル)プロピオニルアミノ〕エタノールの代わりに4-メチル-1-〔2-アミノ-2-(メチル)プロピオニル〕ピペラジンを用いて実施例72と同様の方法で標記化合物を得た。
 - $^{1}H-NMR$ (CD₃OD) δ ppm:
 - 1.1-1.15 (6H, m), 1.34 (6H, s), 1.8-1.95 (2H, m), 2.19 (3H, s), 2.3-2.4 (4H, m), 2.66 (2H, t, J=6.3Hz), 2.8-2.95 (1H, m), 3.3-3.4 (4H, m), 3.55-4.15 (10H, m), 5.0-5.15 (1H, m), 6.7-6.8 (2H, m), 7.05-7.15 (2H, m)
- 20 実施例74
 - $3-(\beta-D-J)$ ルコピラノシルオキシ) $-4-\{[4-(3-\{1-[2-L)^2]+(2-1)^2]+(2-L)^2]+(2-L)^2$ エテルカルバモイル $]-1-(2-L)^2$ エテルアミノ $]-1-(2-L)^2$ プロポキシ)フェニル $]-1-(2-L)^2$ フゾール
- $2-[2-アミノ-2-(メチル) プロピオニルアミノ] エタノールの代わりに <math>2-[2-アミノ-2-(メチル) プロピオニルアミノ] -2-メチルー1-プロパノールを用いて実施例72と同様の方法で標記化合物を得た。
 <math>^1H-NMR(CD_3OD) \delta ppm:$

1.1-1.15 (6H, m), 1.24 (6H, s), 1.25 (6H, s), 1.85-1.95 (2H, m), 2.64 (2H, t, J=6.9Hz), 2.8-2.95 (1H, m), 3.3-3.45 (4H, m), 3.48 (2H, s), 3.6-3.9 (4H, m), 4.03 (2H, t, J=6.1Hz), 5.05-5.1 (1H, m), 6.75-6.8 (2H, m), 7.05-7.15 (2H, m)

5 実施例75

 $3-(\beta-D-\mathcal{O}N)$ コピラノシルオキシ) $-4-[(4-\{3-\{1-(3-2+\nu)+2+\nu\})]$ エチルアミノ] プロポキシ} フェニル) メチル] -5 -イソプロピル-1 H - ピラゾール

2-〔2-アミノ-2-(メチル)プロピオニルアミノ〕エタノールの代わ 10 りに3-〔2-アミノ-2-(メチル)プロピオニルアミノ〕-1-プロパノ ールを用いて実施例72と同様の方法で標記化合物を得た。

 ${}^{1}H-NMR$ (CD₃OD) δ ppm:

1.1-1.15 (6H, m), 1.27 (6H, s), 1.55-1.7 (2H, m), 1.85-1.95 (2H, m), 2.62 (2H, t, J=6.8Hz), 2.8-2.95 (1H, m), 3.23 (2H, t, J=6.7Hz), 3.3-3.4 (4H,

15 m), 3.53 (2H, t, J=6.2Hz), 3.6-3.85 (4H, m), 4.03 (2H, t, J=6.0Hz), 5.0-5.1 (1H, m), 6.75-6.85 (2H, m), 7.05-7.15 (2H, m)

実施例76

2-〔2-アミノ-2-(メチル)プロピオニルアミノ〕エタノールの代わりにN-〔2-アミノ-2-(メチル)プロピオニル〕モルホリンを用いて実施例72と同様の方法で標記化合物を得た。

 ${}^{1}H-NMR$ (CD₃OD) δ ppm:

25 1.05-1.15 (6H, m), 1.35 (6H, s), 1.8-1.95 (2H, m), 2.6-2.75 (2H, m), 2.8-2.95 (1H, m), 3.3-3.4 (4H, m), 3.45-4.15 (14H, m), 5.0-5.15 (1H, m), 6.7-6.8 (2H, m), 7.05-7.15 (2H, m)

実施例77

 $3 - (\beta - D - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 - J N - 2 -$

ジクロロジフェノキシメタン (1g) のアセトニトリル (10mL) 溶液に メタンスルホンアミド(0.39g)を氷冷下加え、室温で48時間撹拌した。 5 反応混合物を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液中に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。 有機層を水および飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒 を減圧下留去することにより1-(N-メタンスルホニルイミノ)-1,1-ジフェノキシメタン (0.95g) を得た。3-(2,3,4,6-テトラー O-アセチル-β-D-グルコピラノシルオキシ)-4-{〔4-(2-アミ 10 ノエトキシ) -2-メチルフェニル] メチル} -5-イソプロピル-1H-ピ ラゾール (50mg) のテトラヒドロフラン (1mL) 溶液に、1-(N-メ タンスルホニルイミノ)-1,1-ジフェノキシメタン(26mg)を氷冷下 加え、室温で1時間撹拌した。反応混合物に2-アミノエタノール(49mg) を加え、60℃で一晩撹拌した。反応混合物を減圧下濃縮し、残渣をメタノー 15 ル (2mL) に溶解し、ナトリウムメトキシド (28%メタノール溶液、0. 008mL)を加え、室温で3時間撹拌した。反応混合物に酢酸(0.01m L) を加え減圧下濃縮し、残渣をODS固相抽出法(洗浄溶媒:蒸留水、溶出 溶媒:メタノール)で精製することにより標記化合物(38mg)を得た。

 $^{1}H-NMR$ (CD₃OD) δ ppm:

1.05-1.15 (6H, m), 2.28 (3H, s), 2.75-2.85 (1H, m), 2.9 (3H, s), 3.25-3.4 (6H, m), 3.6 (2H, t, J=5.3Hz), 3.6-3.75 (5H, m), 3.8 (1H, d, J=12.0Hz), 4.05 (2H, t, J=5.3Hz), 4.95-5.05 (1H, m), 6.65 (1H, dd, J=8.1Hz, 2.4Hz), 6.76 (1H, d, J=2.4Hz), 6.86 (1H, d, J=8.1Hz)

25 実施例78

 $4-[(4-{3-(S)-5-ペンジルオキシカルボニルアミノ-1-(カルバモイル)ペンチルアミノ]プロポキシ<math>-2-$ メチルフェニル)メチル $-3-(\beta-D-$ グルコピラノシルオキシ)-5-イソプロピル-1H-ピラ

<u> ゾール</u>

5

10

15

20

25

 ${}^{1}H-NMR$ (CD₃OD) δ ppm:

1.05-1.15 (6H, m), 1.3-1.45 (2H, m), 1.45-1.7 (4H, m), 1.85-2.0 (2H, m), 2.28 (3H, s), 2.6-2.85 (3H, m), 3.05-3.15 (3H, m), 3.25-3.4 (4H, m), 3.6-3.7 (3H, m), 3.75-3.85 (1H, m), 3.99 (2H, t, J=6.0Hz), 4.95-5.1 (3H, m), 6.61 (1H, dd, J=8.4Hz, 2.5Hz), 6.7 (1H, d, J=2.5Hz), 6.84 (1H, d, J=8.4Hz), 7.2-7.4 (5H, m)

実施例 7 9

合物を得た。

 $4-\{(4-\{3-\{(S)-5-アミノ-1-(カルバモイル) ペンチルアミ ノ \} プロポキシ \} -2-メチルフェニル) メチル <math>\} -3-(\beta-D-グルコピ ラノシルオキシ) -5-イソプロピル-1H-ピラゾール$

 $4-[(4-\{3-[(S)-5-ペンジルオキシカルボニルアミノ-1-(カルバモイル)ペンチルアミノ]プロポキシ\}-2-メチルフェニル)メチル] <math>-3-(\beta-D-グルコピラノシルオキシ)-5-イソプロピル-1H-ピラゾール(0.17g)のメタノール(4mL)溶液に、<math>10%パラジウム炭素粉末(30mg)を加え、水素雰囲気下室温で1時間撹拌した。不溶物をろ去し、ろ液を減圧下濃縮して標記化合物(0.13g)を得た。$

 ${}^{1}H-NMR$ (CD₃OD) δ p p m:

1.05-1.15 (6H, m), 1.3-1.7 (6H, m), 1.85-2.0 (2H, m), 2.29 (3H, s), 2.6-2.9

(5H, m), 3.08 (1H, t, J=6.6Hz), 3.25-3.4 (4H, m), 3.6-3.75 (3H, m), 3.75-3.85 (1H, m), 4.0 (2H, t, J=6.1Hz), 5.01 (1H, d, J=7.0Hz), 6.61 (1H, dd, J=8.4Hz, 2.6Hz), 6.7 (1H, d, J=2.6Hz), 6.84 (1H, d, J=8.4Hz) 実施例80

5 $4-[(4-\{3-[(S)-2,5-i)r \le J^2 \le J$

3-(2,3,4,6-テトラ-O-アセチル-β-D-グルコピラノシルオキシ)-4-{[4-(3-アミノプロポキシ)フェニル]メチル}-5-イリプロピル-1H-ピラゾールの代わりに3-(2,3,4,6-テトラ-O-アセチル-β-D-グルコピラノシルオキシ)-4-{[4-(3-アミノプロポキシ)-2-メチルフェニル]メチル}-5-イソプロピル-1H-ピラゾールを用い、2-ベンジルオキシカルボニルアミノ酢酸の代わりに(S)-2,5-ビス(ベンジルオキシカルボニルアミノ)吉草酸を用いて実施例13と同様の方法で標記化合物を得た。

 ${}^{1}H-NMR$ (CD₃OD) δ ppm:

20

参考例40

1.05-1.15 (6H, m), 1.35-1.75 (4H, m), 1.9-2.0 (2H, m), 2.29 (3H, s), 2.59 (2H, t, J=6.9Hz), 2.75-2.9 (1H, m), 3.2-3.5 (7H, m), 3.55-3.75 (3H, m), 3.75-3.85 (1H, m), 3.97 (2H, t, J=6.0Hz), 5.01 (1H, d, J=7.3Hz), 6.62 (1H, dd, J=8.5Hz, 2.3Hz), 6.72 (1H, d, J=2.3Hz), 6.85 (1H, d, J=8.5Hz)

1-ベンジルオキシカルボニル-4-〔2-カルボキシ-2-(メチル)プロ ピオニル〕ピペラジン

ジメチルマロン酸ジエチルエステル(3g)のエタノール(5mL)溶液に、 25 水酸化ナトリウム(0.64g)の水(2mL)溶液を加えた。室温で5日間 撹拌後、反応混合物を減圧下濃縮し、残渣に2mo1/L塩酸を加え酸性とし、 酢酸エチルで抽出した。抽出物を飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウム で乾燥し、溶媒を減圧下留去してジメチルマロン酸モノエチルエステル(2.

10

15

43g)を得た。得られたジメチルマロン酸モノエチルエステル(1g)のN, N-ジメチルホルムアミド(20mL)溶液に1-(ペンジルオキシカルボニ ル) ピペラジン(1.38g)、1-ヒドロキシベンゾトリアゾール(0.9 3g)、トリエチルアミン(1.31mL)および1-エチル-3-(3-ジ メチルアミノプロピル)カルボジイミド塩酸塩(2.4g)を加え、室温で二 日間撹拌した。反応混合物を水中に注ぎ、ジエチルエーテルで抽出した。抽出 物を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、水および飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸 マグネシウムで乾燥し、溶媒を減圧下留去した。残渣をシリカゲルカラムクロ マトグラフィー(溶出溶媒:n-ヘキサン/酢酸エチル=4/1~2/1)で 精製して1-ベンジルオキシカルボニル-4-〔2-エトキシカルボニル-2 - (メチル)プロピオニル〕ピペラジン(1.77g)を得た。これをエタノ ール (5 mL) に溶解し、2 m o 1/L 水酸化ナトリウム水溶液 (2.93 m L) を加え、55℃で一晩撹拌した。反応混合物を水中に注ぎ、ジエチルエー テルで洗浄した。水層に2mol/L塩酸を加え酸性とし、ジエチルエーテル で抽出した。抽出物を飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、 溶媒を減圧下留去して標記化合物(0.28g)を得た。

¹H-NMR (CDC 1₃) δ p pm:

1.48 (6H, s), 3.25-3.7 (8H, m), 5.14 (2H, s), 7.3-7.4 (5H, m) 実施例 8 1

20 $3-(\beta-D-J)$ ルコピラノシルオキシ) -5-Jプロピルー4 $-\{(4-(2-J))$ -(2-J) -

ラゾールを用い、2-ベンジルオキシカルポニルアミノ酢酸の代わりに1-ベ

ンジルオキシカルボニルー4ー〔2ーカルボキシー2ー(メチル)プロピオニル〕ピペラジンを用いて実施例13と同様の方法で標記化合物を得た。

 ${}^{1}H-NMR$ (CD₃OD) δ ppm:

1.1-1.2 (6H, m), 1.37 (6H, s), 2.3 (3H, s), 2.35-2.9 (5H, m), 3.1-3.75 (13H,

m), 3.81 (1H, d, J=11.5Hz), 4.02 (2H, t, J=5.4Hz), 5.02 (1H, d, J=7.4Hz), 6.62 (1H, dd, J=8.4Hz, 2.5Hz), 6.72 (1H, d, J=2.5Hz), 6.86 (1H, d, J=8.4Hz) 参考例 4.1

- 10 N, N-ジメチル-1, 3-ジアミノプロパン(0.92g) およびトリエ チルアミン(0.95mL) の塩化メチレン(10mL) 溶液に2-ニトロペンゼンスルホニルクロリド(1g) を加え、室温で一晩撹拌した。反応混合物 をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:塩化メチレン/メタノール=10/1) で精製して標記化合物(1.26g) を得た。
- 15 ¹H-NMR (CDCl₃) δ p p m: 1.7-1.8 (2H, m), 2.28 (6H, s), 2.46 (2H, t, J=5.9Hz), 3.15-3.25 (2H, m), 7.65-7.75 (2H, m), 7.8-7.85 (1H, m), 8.05-8.15 (1H, m)

3-(2-ニトロベンゼンスルホニルアミノ)プロピオン酸メチルエステル

20 グリシンアミド塩酸塩の代わりに3-アミノプロピオン酸メチルエステル塩 酸塩を用いて参考例2と同様の方法で標記化合物を得た。

 ${}^{1}H-NMR$ (CDC ${}^{1}a$) δ ppm:

2.61 (2H, t, J=6.2Hz), 3.37 (2H, q, J=6.2Hz), 3.69 (3H, s), 5.96 (1H, t, J=6.2Hz), 7.7-7.8 (2H, m), 7.85-7.9 (1H, m), 8.1-8.2 (1H, m)

25 参考例43

参考例42

4-メチル-1-〔3-(2-ニトロペンゼンスルホニルアミノ)プロピオニル〕ピペラジン

3-(2-ニトロペンゼンスルホニルアミノ)プロピオン酸メチルエステル

- (6. 15g) のエタノール(20mL)-メタノール(5mL)溶液に、5mol/L水酸化ナトリウム水溶液(20mL)を加え、室温で一晩撹拌した。 反応混合物に 2mol/L塩酸(55mL)を加え酸性とし、酢酸エチルで抽出した。抽出物を水および飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、
- 5 溶媒を減圧下留去した。残渣をn-ヘキサンおよび酢酸エチルで扱い析出した 結晶をろ取し、n-ヘキサンで洗浄後、減圧下乾燥して3-(2-ニトロベンゼンスルホニルアミノ)プロピオン酸(5.83g)を得た。得られた3-(2-ニトロベンゼンスルホニルアミノ)プロピオン酸(0.5g)のテトラヒドロフラン(5mL)溶液に1,1,-カルボニルビス-1H-イミダゾール(0.
- 35g)を加え、室温で2時間撹拌した。反応混合物に1-メチルピペラジン(0.46g)を加え、50℃で三日間撹拌した。反応混合物を減圧下濃縮し、 残渣をアミノプロピルシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:塩化 メチレン/メタノール=40/1)で精製して標記化合物(0.61g)を得た。
- 15 ${}^{1}H-NMR$ (CDCl₃) δ ppm:

2.25-2.4 (7H, m), 2.61 (2H, t, J=5.7Hz), 3.3-3.45 (4H, m), 3.55-3.65 (2H, m), 7.65-7.75 (2H, m), 7.8-7.9 (1H, m), 8.1-8.15 (1H, m)

参考例44

4-ベンジル-1-〔3-(2-ニトロベンゼンスルホニルアミノ)プロピオ ニル〕ピペラジン

 $\frac{20}{1-3}$ \frac

3と同様の方法で標記化合物を得た。 ¹H-NMR (CDC1₃) δ p p m:

- 2.35-2.45 (4H, m), 2.59 (2H, t, J=5.8Hz), 3.3-3.45 (4H, m), 3.52 (2H, s),
- 25 3.55-3.65 (2H, m), 7.2-7.35 (5H, m), 7.65-7.75 (2H, m), 7.8-7.9 (1H, m), 8.05-8.15 (1H, m)

参考例45

4-(2-ヒドロキシエチル)-1-[3-(2-ニトロベンゼンスルホニル

アミノ) プロピオニル) ピペラジン

1-メチルピペラジンの代わりに1-(2-ヒドロキシエチル)ピペラジンを用いて参考例43と同様の方法で標記化合物を得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δppm:

5 2.4-2.65 (8H, m), 3.37 (2H, t, J=5.8Hz), 3.43 (2H, t, J=5.0Hz), 3.55-3.7 (4H, m), 7.7-7.75 (2H, m), 7.8-7.9 (1H, m), 8.1-8.15 (1H, m) 参考例 4 6

<u>4-(2-アセトキシエチル)-1-[3-(2-ニトロベンゼンスルホニル</u> アミノ)プロピオニル〕ピペラジン

4-(2-ヒドロキシエチル)-1-[3-(2-ニトロベンゼンスルホニルアミノ)プロピオニル]ピペラジン(1.15g)およびピリジン(1.47mL)の塩化メチレン(10mL)溶液に、無水酢酸(1.72mL)を加え、室温で一晩撹拌した。反応混合物を水中に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。抽出物を水および飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を15減圧下留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:n-ヘキサン/酢酸エチル=1/2~塩化メチレン/メタノール=10/1)で精製して標記化合物(0.38g)を得た。

¹H-NMR (CDC1₃) δppm:

実施例82

25

2.07 (3H, s), 2.4-2.55 (4H, m), 2.55-2.7 (4H, m), 3.3-3.45 (4H, m),
3.55-3.65 (2H, m), 4.05-4.15 (2H, m), 6.34 (1H, t, J=6.5Hz), 7.7-7.75 (2H, m), 7.8-7.9 (1H, m), 8.1-8.15 (1H, m)

2-メチルー2-(2-ニトロベンゼンスルホニルアミノ)プロピオンアミドの代わりにN, N-ジメチルーN'- (2-ニトロベンゼンスルホニル)-1, 3-ジアミノプロパンを用いて実施例51と同様の方法で標記化合物を得

た。

5

 $^{1}H-NMR$ (CD₃OD) δ ppm:

1.05-1.15 (6H, m), 1.6-1.75 (2H, m), 1.85-2.0 (2H, m), 2.22 (6H, s), 2.29 (3H, s), 2.3-2.4 (2H, m), 2.61 (2H, t, J=7.4Hz), 2.7-2.85 (3H, m), 3.25-3.4 (4H, m), 3.6-3.75 (3H, m), 3.75-3.85 (1H, m), 3.99 (2H, t, J=6.0Hz), 4.95-5.1 (1H, m), 6.61 (1H, dd, J=8.2Hz, 2.5Hz), 6.7 (1H, d, J=2.5Hz), 6.85 (1H, d, J=8.2Hz)

実施例83

 $\frac{3 - (\beta - D - 0) + D - 0}{10} = \frac{3 - (\beta - D - 0) + D - 0}{10} = \frac{3 - (\beta - D - 0) + D - 0}{10} = \frac{3 - (\beta - D - 0) + D - 0}{10} = \frac{3 - (\beta - D - 0) + D - 0}{10} = \frac{3 - (\beta - D - 0) + D - 0}{10} = \frac{3 - (\beta - D - 0) + D - 0}{10} = \frac{3 - (\beta - D - 0) + D - 0}{10} = \frac{3 - (\beta - D - 0) + D - 0}{10} = \frac{3 - (\beta - D - 0) + D - 0}{10} = \frac{3 - (\beta - D - 0) + D - 0}{10} = \frac{3 - (\beta - D - 0) + D - 0}{10} = \frac{3 - (\beta - D - 0) + D - 0}{10} = \frac{3 - (\beta - D - 0) + D - 0}{10} = \frac{3 - (\beta - D - 0) + D - 0}{10} = \frac{3 - (\beta - D - 0) + D - 0}{10} = \frac{3 - (\beta - D - 0) + D - 0}{10} = \frac{3 - (\beta - D - 0) + D - 0}{10} = \frac{3 - (\beta - D - 0) + D - 0}{10} = \frac{3 - (\beta - D - 0) + D - 0}{10} = \frac{3 - (\beta - D - 0) + D - 0}{10} = \frac{3 - (\beta - D - 0) + D - 0}{10} = \frac{3 - (\beta - D - 0) + D - 0}{10} = \frac{3 - (\beta - D - 0) + D - 0}{10} = \frac{3 - (\beta - D - 0) + D - 0}{10} = \frac{3 - (\beta - D - 0) + D - 0}{10} = \frac{3 - (\beta - D - 0) + D - 0}{10} = \frac{3 - (\beta - D - 0) + D - 0}{10} = \frac{3 - (\beta - D - 0) + D - 0}{10} = \frac{3 - (\beta - D - 0) + D - 0}{10} = \frac{3 - (\beta - D - 0) + D - 0}{10} = \frac{3 - (\beta - D - 0) + D - 0}{10} = \frac{3 - (\beta - D - 0) + D - 0}{10} = \frac{3 - (\beta - D - 0) + D - 0}{10} = \frac{3 - (\beta - D - 0) + D - 0}{10} = \frac{3 - (\beta - D - 0) + D - 0}{10} = \frac{3 - (\beta - D - 0) + D - 0}{10} = \frac{3 - (\beta - D - 0) + D - 0}{10} = \frac{3 - (\beta - D - 0) + D - 0}{10} = \frac{3 - (\beta - D - 0) + D - 0}{10} = \frac{3 - (\beta - D - 0) + D - 0}{10} = \frac{3 - (\beta - D - 0) + D - 0}{10} = \frac{3 - (\beta - D - 0) + D - 0}{10} = \frac{3 - (\beta - D - 0) + D - 0}{10} = \frac{3 - (\beta - D - 0) + D - 0}{10} = \frac{3 - (\beta - D - 0) + D - 0}{10} = \frac{3 - (\beta - D - 0) + D - 0}{10} = \frac{3 - (\beta - D - 0) + D - 0}{10} = \frac{3 - (\beta - D - 0) + D - 0}{10} = \frac{3 - (\beta - D - 0) + D - 0}{10} = \frac{3 - (\beta - D - 0) + D - 0}{10} = \frac{3 - (\beta - D - 0) + D - 0}{10} = \frac{3 - (\beta - D - 0) + D - 0}{10} = \frac{3 - (\beta - D - 0) + D - 0}{10} = \frac{3 - (\beta - D - 0) + D - 0}{10} = \frac{3 - (\beta - D - 0) + D - 0}{10} = \frac{3 - (\beta - D - 0) + D - 0}{10} = \frac{3 - (\beta - D - 0) + D - 0}{10} = \frac{3 - (\beta - D - 0) + D - 0}{10} = \frac{3 - (\beta - D - 0) + D - 0}{10} = \frac{3 - (\beta - D - 0) + D - 0}{10} = \frac{3 - (\beta - D - 0) + D - 0}{10}$

2-メチル-2-(2-ニトロベンゼンスルホニルアミノ)プロピオンアミドの代わりに3-(2-ニトロベンゼンスルホニルアミノ)プロピオン酸メチルエステルを用いて実施例51と同様の方法で標記化合物を得た。

15 ¹H-NMR (CD₂OD) δ p p m:

1.05-1.15 (6H, m), 1.95-2.05 (2H, m), 2.29 (3H, s), 2.64 (2H, t, J=6.5Hz), 2.75-2.85 (1H, m), 2.9-3.1 (4H, m), 3.25-3.4 (4H, m), 3.6-3.7 (6H, m), 3.75-3.85 (1H, m), 4.03 (2H, t, J=6.0Hz), 5.0-5.05 (1H, m), 6.64 (1H, dd, J=8.3Hz, 2.3Hz), 6.73 (1H, d, J=2.3Hz), 6.87 (1H, d, J=8.3Hz)

20 実施例84

2-メチル-2-(2-ニトロベンゼンスルホニルアミノ)プロピオンアミ ドの代わりに4-メチル-1-[3-(2-ニトロベンゼンスルホニルアミノ)プロピオニル]ピペラジンを用いて実施例51と同様の方法で標記化合物を得た。

 $^{1}H-NMR$ (CD₃OD) δ ppm:



1.05-1.15 (6H, m), 1.9-2.0 (2H, m), 2.29 (6H, s), 2.35-2.45 (4H, m), 2.6 (2H, t, J=6.6Hz), 2.75-2.9 (5H, m), 3.3-3.4 (4H, m), 3.5-3.7 (7H, m), 3.8-3.85 (1H, m), 4.0 (2H, t, J=6.0Hz), 5.0-5.05 (1H, m), 6.62 (1H, dd, J=8.4Hz, 2.5Hz), 6.72 (1H, d, J=2.5Hz), 6.85 (1H, d, J=8.4Hz)

151

5 実施例85

10 2-メチルー2-(2-ニトロベンゼンスルホニルアミノ)プロピオンアミドの代わりに4-(2-アセトキシエチル)-1-[3-(2-ニトロベンゼンスルホニルアミノ)プロピオニル]ピペラジンを用いて実施例51と同様の方法で標記化合物を得た。

 ${}^{1}H-NMR$ (CD₂OD) δ p pm:

1.05-1.15 (6H, m), 1.9-2.0 (2H, m), 2.29 (3H, s), 2.46 (2H, t, J=5.1Hz), 2.5-2.55 (4H, m), 2.6 (2H, t, J=6.6Hz), 2.75-2.9 (5H, m), 3.25-3.4 (4H, m), 3.5-3.7 (9H, m), 3.75-3.85 (1H, m), 4.0 (2H, t, J=6.0Hz), 4.95-5.05 (1H, m), 6.62 (1H, dd, J=8.4Hz, 2.6Hz), 6.72 (1H, d, J=2.6Hz), 6.85 (1H, d, J=8.4Hz)

20 実施例86

2-メチル-2-(2-ニトロベンゼンスルホニルアミノ)プロピオンアミ ドの代わりに4-ベンジル-1-〔3-(2-ニトロベンゼンスルホニルアミ ノ)プロピオニル〕ピペラジンを用いて実施例51と同様の方法で3-($\beta-$ D-グルコピラノシルオキシ)-5-イソプロピル-4-{[4-(3-{2- 〔(4-ベンジルピペラジン-1-イル)カルボニル〕エチルアミノ}プロポキ

10

実施例87

シ) -2 - メチルフェニル] メチル} -1 H - ピラゾールを得、ついで4 - 〔(4 - {3 - 〔(S) -5 - ベンジルオキシカルボニルアミノ-1 - (カルバモイル) ペンチルアミノ〕 プロポキシ} -2 - メチルフェニル)メチル〕 -3 - (β - D - グルコピラノシルオキシ) -5 - イソプロピル-1 H - ピラゾールの代わりにこれを用いて実施例 7 9 と同様の方法で標記化合物を得た。

 ${}^{1}H-NMR$ (CD₃OD) δ ppm:

1.05-1.15 (6H, m), 1.9-2.0 (2H, m), 2.29 (3H, s), 2.59 (2H, t, J=6.6Hz), 2.7-2.9 (9H, m), 3.3-3.4 (4H, m), 3.45-3.55 (4H, m), 3.6-3.7 (3H, m), 3.75-3.85 (1H, m), 4.0 (2H, t, J=6.0Hz), 4.95-5.05 (1H, m), 6.62 (1H, dd, J=8.4Hz, 2.3Hz), 6.72 (1H, d, J=2.3Hz), 6.85 (1H, d, J=8.4Hz)

 $3-(\beta-D-J)$ ルコピラノシルオキシ) $-4-(4-\{3-(2-(2-L))$ ドロキシエチルカルバモイル) エチルアミノ] プロポキシ-2-メチルフェニル) メチル-5-イソプロピル-1 H-ピラゾー-ル

3-ベンジルオキシカルボニルアミノプロピオン酸(1g)のテトラヒドロ 15 フラン(10mL)溶液に1,1 '-カルポニルピス-1H-イミダゾール(0. 94g) を加え、室温で1時間撹拌した。反応混合物に2-アミノエタノール (0.81mL)を加え、室温で1時間撹拌した。反応混合物を水中に注ぎ、 酢酸エチルで抽出した。抽出物を0.5m01/L塩酸、水および飽和食塩水 で順次洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を減圧下留去した。残渣を 20 n-ヘキサン/酢酸エチル (2/1) 混合溶媒で洗浄し、減圧下乾燥して2-[3-(ペンジルオキシカルボニルアミノ)プロピオニルアミノ]エタノール (0.25g)を得た。得られた2-〔3-(ペンジルオキシカルボニルアミ ノ)プロピオニルアミノ]エタノール(50mg)をメタノール(3mL)に 溶解し、10%パラジウム炭素粉末(20mg)を加え、水素雰囲気下室温で 25 2時間撹拌した。不溶物をろ去し、ろ液を減圧下濃縮して2-(3-アミノブ ロピオニルアミノ) エタノール(24mg) を得た。3-(2,3,4,6-テトラーO-アセチルーβ-D-グルコピラノシルオキシ)-4-{(4-(3

ーヒドロキシプロポキシ) -2-メチルフェニル] メチル} -5-イソプロピ N-1H-ピラゾール(0.81g) およびトリエチルアミン(0.21mL)の塩化メチレン(6mL)溶液に、メタンスルホニルクロリド(0.11mL) を加え、室温で1時間撹拌した。反応混合物を0.5mo1/L塩酸中に注ぎ、 酢酸エチルで抽出した。抽出物を水および飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸ナト 5 リウムで乾燥し、溶媒を減圧下留去して3-(2,3,4,6-テトラ-〇-アセチル-β-D-グルコピラノシルオキシ)-5-イソプロピル-4-({4 - [3-(メタンスルホニルオキシ)プロポキシ]-2-メチルフェニル}メ チル) -1 H - ピラゾール (0.89g) を得た。得られた3 - (2,3,4, 6-テトラ-O-アセチル- $\beta-$ D-グルコピラノシルオキシ)-5-イソプ 10 ロピルー4ー({4ー[3ー(メタンスルホニルオキシ)プロポキシ]-2-メ チルフェニル $\}$ メチル) - 1 H - ピラゾール (50 mg) のアセトニトリル (1mL)-エタノール(1mL)溶液に、上記の2-(3-アミノプロピオニル アミノ) エタノール (23mg) およびヨウ化ナトリウム (11mg) を加え、 60℃で三日間撹拌した。反応混合物を減圧下濃縮し、残渣をシリカゲルカラ 15 ムクロマトグラフィー(溶出溶媒:塩化メチレン/メタノール=10/1~5 /1) で精製して3-(2,3,4,6-テトラーO-アセチルー β -D-グ ルコピラノシルオキシ) -4- ((4-{3-(2-(2-ヒドロキシエチルカ ルバモイル) エチルアミノ] プロポキシ} -2-メチルフェニル) メチル] -5-イソプロピル-1H-ピラゾール(42mg)を得た。これをメタノール 20 (3mL) に溶解し、ナトリウムメトキシド(28%メタノール溶液、0.0 3 m L) を加え、室温で1時間撹拌した。反応混合物を減圧下濃縮し、残渣を ODS固相抽出法(洗浄溶媒:蒸留水、溶出溶媒:メタノール)で精製するこ とにより標記化合物(18mg)を得た。

25 ${}^{1}H-NMR$ (CD₃OD) δ ppm:

1.05-1.15 (6H, m), 1.9-2.0 (2H, m), 2.29 (3H, s), 2.41 (2H, t, J=6.7Hz), 2.7-2.9 (5H, m), 3.25-3.4 (6H, m), 3.57 (2H, t, J=5.7Hz), 3.6-3.7 (3H, m), 3.75-3.85 (1H, m), 3.99 (2H, t, J=6.1Hz), 4.95-5.05 (1H, m), 6.62 (1H, dd,

J=8.4Hz, 2.5Hz), 6.71 (1H, d, J=2.5Hz), 6.85 (1H, d, J=8.4Hz) 実施例88

3-(β-D-グルコピラノシルオキシ)-4-[(4-{3-[2-(3-ヒ ドロキシプロピルカルバモイル) エチルアミノ] プロポキシ}-2-メチルフ

<u>ェニル)メチル〕-5-イソプロピル-1H-ピラゾール</u>

2-アミノエタノールの代わりに3-アミノー1-プロパノールを用いて実施例87と同様の方法で標記化合物を得た。

 ${}^{1}H-NMR$ (CD₃OD) δ p p m:

1.05-1.15 (6H, m), 1.65-1.75 (2H, m), 1.9-2.0 (2H, m), 2.29 (3H, s), 2.4

(2H, t, J=6.8Hz), 2.75-2.9 (5H, m), 3.24 (2H, t, J=6.9Hz), 3.25-3.4 (4H, m), 3.56 (2H, t, J=6.3Hz), 3.6-3.7 (3H, m), 3.75-3.85 (1H, m), 3.99 (2H, t, J=6.1Hz), 4.95-5.05 (1H, m), 6.62 (1H, dd, J=8.4Hz, 2.5Hz), 6.71 (1H, d, J=2.5Hz), 6.85 (1H, d, J=8.4Hz)

実施例89

2-アミノエタノールの代わりに2-アミノー1, 3-プロパンジオールを 20 用いて実施例 8 7 と同様の方法で標記化合物を得た。

 ${}^{1}H-NMR$ (CD₃OD) δ ppm:

1.05-1.15 (6H, m), 1.9-2.0 (2H, m), 2.29 (3H, s), 2.44 (2H, t, J=6.7Hz), 2.75-2.85 (3H, m), 2.88 (2H, t, J=6.7Hz), 3.25-3.4 (4H, m), 3.55-3.7 (7H, m), 3.75-3.85 (1H, m), 3.9-3.95 (1H, m), 4.0 (2H, t, J=6.1Hz), 4.95-5.05 (1H, m), 6.62 (1H, dd, J=8.4Hz, 2.5Hz), 6.71 (1H, d, J=2.5Hz), 6.85 (1H, d, J=8.4Hz)

実施例90

25

 $3 - (\beta - D - \mathcal{J})$ ルコピラノシルオキシ) $-4 - \{(4 - (3 - \{2 - \{2 - E\})\})\}$

ドロキシ-1-(ヒドロキシメチル)-1-(メチル) エチルカルバモイル) エチルアミノ $\}$ プロポキシ)-2-メチルフェニル] メチル $\}-5-$ イソプロピル-1 H-ピラゾール

2-アミノエタノールの代わりに <math>2-アミノ-2-メチルー1, 3-プロパ 5 ンジオールを用いて実施例 8 7 と同様の方法で標記化合物を得た。

 ${}^{1}H-NMR$ (CD₃OD) δ ppm:

1.05-1.15 (6H, m), 1.22 (3H, s), 1.9-2.0 (2H, m), 2.29 (3H, s), 2.4 (2H, t, J=6.5Hz), 2.75-2.9 (5H, m), 3.25-3.4 (4H, m), 3.55-3.75 (7H, m), 3.75-3.85 (1H, m), 3.99 (2H, t, J=6.0Hz), 4.95-5.05 (1H, m), 6.62 (1H, dd,

10 J=8.4Hz, 2.4Hz), 6.71 (1H, d, J=2.4Hz), 6.85 (1H, d, J=8.4Hz) 実施例 9 1

 $3-(\beta-D-J)$ ルコピラノシルオキシ) $-4-\{(4-(3-\{2-(2-L)(1-2)), 1-L)\}\}$ アロキシー1, 1-L (ヒドロキシメチル) エチルカルバモイル] エチルア -2- プロポキシ) -2- メチルフェニル] メチル-2- イソプロピル-1

15 Hーピラゾール

2-アミノエタノールの代わりにトリス(ヒドロキシメチル)アミノメタンを用いて実施例87と同様の方法で標記化合物を得た。

 $^{1}H-NMR$ (CD₃OD) δ ppm:

1.05-1.15 (6H, m), 1.9-2.0 (2H, m), 2.29 (3H, s), 2.44 (2H, t, J=6.4Hz),

2.75-2.9 (5H, m), 3.25-3.4 (4H, m), 3.6-3.75 (9H, m), 3.75-3.85 (1H, m),

4.0 (2H. t. J=6.0Hz), 4.95-5.05 (1H, m), 6.62 (1H, dd, J=8.4Hz, 2.2Hz),

6.71 (1H, d, J=2.2Hz), 6.85 (1H, d, J=8.4Hz)

参考例47

20

3-(2, 3, 4, 6-F)-O-Pセチル $-\beta-D-H$ ラクトピラノシル 25 オキシ) $-4-\{(4-(3-4))$ -4+2 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4+3 -4

4-{[4-(3-ベンジルオキシプロポキシ)フェニル]メチル}-1,2 -ジヒドロ-5-イソプロピル-3H-ピラゾール-3-オンの代わりに4 $\{(4-(3-ペンジルオキシプロポキシ)-2-メチルフェニル<math>\}$ メチル $\}$ - 1, 2-ジヒドロ-5-イソプロピル-3 H-ピラゾール-3-オンを用い、アセトプロモー $\alpha-$ D-グルコースの代わりにアセトプロモー $\alpha-$ D-ガラクトースを用いて参考例17と同様の方法で標記化合物を得た。

5 ${}^{1}H-NMR$ (CDC1₃) δppm :

1.05-1.15 (6H, m), 1.81 (3H, s), 1.98 (3H, s), 2.0-2.1 (5H, m), 2.22 (3H, s), 2.26 (3H, s), 2.75-2.85 (1H, m), 3.5 (1H, d, J=16.5Hz), 3.55-3.7 (3H, m), 4.0-4.1 (3H, m), 4.1-4.2 (2H, m), 4.52 (2H, s), 5.07 (1H, dd, J=10.3Hz, 3.3Hz), 5.35-5.45 (2H, m), 5.52 (1H, d, J=7.8Hz), 6.58 (1H, dd, J=8.4Hz,

10 2.7Hz), 6.69 (1H, d, J=2.7Hz), 6.79 (1H, d, J=8.4Hz), 7.2-7.35 (5H, m) 参考例 4 8

3-(2,3,4,6-テトラーO-アセチルーβ-D-グルコピラノシルオキシ)-4-{(4-(3-ベンジルオキシプロポキシ)フェニル)メチル}-5-イソプロピルー1H-ピラゾールの代わりに3-(2,3,4,6-テトラーO-アセチルーβ-D-ガラクトピラノシルオキシ)-4-{(4-(3-ベンジルオキシプロポキシ)-2-メチルフェニル)メチル}-5-イソプロピルー1H-ピラゾールを用いて参考例23と同様の方法で標記化合物を得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δppm:

1.1-1.2 (6H, m), 1.83 (3H, s), 1.95-2.05 (8H, m), 2.16 (3H, s), 2.27 (3H, s), 2.75-2.85 (1H, m), 3.51 (1H, d, J=16.6Hz), 3.61 (1H, d, J=16.6Hz), 3.8-3.9 (2H, m), 4.0-4.2 (5H, m), 5.07 (1H, dd, J=10.4Hz, 3.5Hz), 5.35-5.45 (2H, m), 5.51 (1H, d, J=8.2Hz), 6.6 (1H, dd, J=8.5Hz, 2.7Hz), 6.7 (1H, d, J=2.7Hz), 6.81 (1H, d, J=8.5Hz)

参考例49

25

3-ベンジルアミノプロピオンアミド

アクリルアミド (32g) のエタノール (450mL) 溶液に、ベンジルアミン (59mL) を加え、60℃で一晩撹拌した。反応混合物を減圧下濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (溶出溶媒:n-へキサン/酢酸エチル=1/1~塩化メチレン/メタノール=50/1) で精製して標記化合物 (73.2g) を得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δppm:

2.35-2.45 (2H, m), 2.9-2.95 (2H, m), 3.81 (2H, s), 5.15-5.6 (1H, br), 7.2-7.65 (6H, m)

10 実施例92

15 ルオキシ)-4-{[4-(3-ヒドロキシプロポキシ)-2-メチルフェニル] メチル} -5-イソプロピル-1H-ピラゾール(0.1g) およびトリエチ ルアミン(0.026mL)の塩化メチレン(3mL)溶液に、メタンスルホ ニルクロリド(0.013mL)を加え、室温で1時間撹拌した。反応混合物 を0.5mo1/L塩酸中に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。抽出物を水および 20 飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を減圧下留去して3 $-(2, 3, 4, 6-テトラーO-アセチルー<math>\beta-D-$ ガラクトピラノシルオ キシ)-5-イソプロピル-4-({4-[3-(メタンスルホニルオキシ)プ ロポキシ] - 2 - メチルフェニル メチル) - 1 H - ピラゾール(0.11g)を得た。これをアセトニトリル(2mL)ーメタノール(2mL)溶液に溶解 25 し、3-ペンジルアミノプロピオンアミド(46mg) およびヨウ化ナトリウ ム (24mg) を加え、60℃で三日間撹拌した。反応混合物を水中に注ぎ、 酢酸エチルで抽出した。抽出物を水および飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸ナト

リウムで乾燥し、溶媒を減圧下留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:塩化メチレン/メタノール=20/1~10/1)で精製して標記化合物(78mg)を得た。

'H-NMR (CDCl₃) δppm:

5 1.05-1.15 (6H, m), 1.83 (3H, s), 1.9-2.0 (5H, m), 2.02 (3H, s), 2.15 (3H, s), 2.26 (3H, s), 2.39 (2H, t, J=6.1Hz), 2.67 (2H, t, J=7.0Hz), 2.7-2.85 (3H, m), 3.5 (1H, d, J=16.6Hz), 3.55-3.65 (3H, m), 3.91 (2H, t, J=6.1Hz), 4.0-4.1 (1H, m), 4.1-4.2 (2H, m), 5.07 (1H, dd, J=10.4Hz, 3.5Hz), 5.21 (1H, brs), 5.35-5.45 (2H, m), 5.53 (1H, d, J=8.2Hz), 6.53 (1H, dd, J=8.6Hz, 2.4Hz), 6.63 (1H, d, J=2.4Hz), 6.79 (1H, d, J=8.6Hz), 7.2-7.35 (5H, m), 7.44 (1H, brs)

実施例93

15

20

3-(2, 3, 4, 6-F)-O-Pセチル- $\beta-D-$ グルコピラノシルオキシ) $-4-[(4-\{3-[N-$ ベンジル-N-(2-カルバモイルエチル) Pミノ] プロポキシ} -2-メチルフェニル) メチル]-5-イソプロピルー1 H-ピラゾール

3-(2,3,4,6-テトラーO-アセチルー $\beta-$ D-ガラクトピラノシルオキシ $)-4-\{[4-(3-$ ヒドロキシプロポキシ)-2-メチルフェニル]メチル $\}-5-$ イソプロピル-1 H-ピラゾールの代わりに3-(2,3,4,

6 ーテトラーOーアセチルーβーDーグルコピラノシルオキシ)-4- {[4-(3-ヒドロキシプロポキシ)-2-メチルフェニル] メチル}ー5ーイソプロピルー1Hーピラゾールを用いて実施例92と同様の方法で標記化合物を得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δppm:

25 1.1-1.15 (6H, m), 1.82 (3H, s), 1.9-2.1 (11H, m), 2.25 (3H, s), 2.39 (2H, t, J=6.1Hz), 2.66 (2H, t, J=7.2Hz), 2.7-2.9 (3H, m), 3.49 (1H, d, J=16.2Hz), 3.58 (1H, d, J=16.2Hz), 3.62 (2H, s), 3.8-3.95 (3H, m), 4.05-4.15 (1H, m), 4.29 (1H, dd, J=12.2Hz, 4.0Hz), 5.15-5.3 (4H, m), 5.56 (1H, d, J=7.6Hz),

6.52 (1H, dd, J=8.2Hz, 2.7Hz), 6.62 (1H, d, J=2.7Hz), 6.79 (1H, d, J=8.2Hz), 7.2-7.35 (5H, m), 7.47 (1H, brs)

実施例94

5

 $4-\{(4-\{3-\{2-(カルバモイル) エチルアミノ\} プロポキシ\} -2-$ メチルフェニル) メチル $]-3-(\beta-D- \mathcal{H} = \mathcal{H}$

3-(2,3,4,6-テトラ-O-アセチル-β-D-ガラクトピラノシルオキシ)-4-[(4-{3-[N-ベンジル-N-(2-カルバモイルエチル)アミノ]プロポキシ}-2-メチルフェニル)メチル]-5-イソプロピル-1H-ピラゾール(75mg)のメタノール(3mL)溶液に、10%パラジウム炭素粉末(20mg)を加え、水素雰囲気下室温で2.5時間撹拌した。不溶物をろ去し、ろ液を減圧下濃縮して4-[(4-{3-[2-(カルバモイル)エチルアミノ]プロポキシ}-2-メチルフェニル)メチル]-3-(2,3,4,6-テトラ-O-アセチル-β-D-ガラクトピラノシルオキシ)-5-イソプロピル-1H-ピラゾール(66mg)を得た。これをメタノール(3mL)に溶解し、ナトリウムメトキシド(28%メタノール溶液、0.03mL)を加え、室温で1時間撹拌した。反応混合物に酢酸(0.04mL)を加え減圧下濃縮し、残渣をODS固相抽出法(洗浄溶媒:蒸留水、溶

20 $^{1}H-NMR$ (CD₃OD) δ p pm:

1.05-1.15 (6H, m), 1.9-2.0 (2H, m), 2.28 (3H, s), 2.42 (2H, t, J=6.8Hz), 2.7-2.9 (5H, m), 3.49 (1H, dd, J=9.7Hz, 3.2Hz), 3.55-3.8 (6H, m), 3.85 (1H, d, J=3.2Hz), 3.99 (2H, t, J=6.1Hz), 5.0-5.05 (1H, m), 6.61 (1H, dd, J=8.4Hz, 2.5Hz), 6.7 (1H, d, J=2.5Hz), 6.85 (1H, d, J=8.4Hz)

出溶媒:メタノール)で精製することにより標記化合物(43mg)を得た。

25 実施例95

 $4-[(4-{3-[N-ベンジル-N-(2-カルバモイルエチル) アミノ]}$ プロポキシ $}-2-$ メチルフェニル) メチル $]-3-(\beta-D-$ グルコピラノ シルオキシ)-5-イソプロピル-1 H-ピラゾー)

WO 2004/018491

3-(2, 3, 4, 6-テトラ-O-アセチル-β-D-グルコピラノシルオキシ)-4-[(4-{3-[N-ベンジル-N-(2-カルバモイルエチル)アミノ]プロポキシ}-2-メチルフェニル)メチル]-5-イソプロピルー1H-ピラゾール(45.3g)のメタノール(400mL)溶液にナトリウムメトキシド(28%メタノール溶液、2.2mL)を加え、室温で1時間撹拌した。反応混合物を減圧下濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:塩化メチレン/メタノール=5/1~4/1)で精製し、標記化合物(33.2g)を得た。

 ${}^{1}H-NMR$ (CD₃OD) δ ppm:

1. 05-1.15 (6H, m), 1. 85-1.95 (2H, m), 2. 28 (3H, s), 2. 4 (2H, t, J=6.9Hz), 2. 55-2.65 (2H, m), 2. 75-2.85 (3H, m), 3. 25-3.4 (4H, m), 3. 55-3.75 (5H, m), 3. 75-3.85 (1H, m), 3. 92 (2H, t, J=6.2Hz), 4. 95-5.05 (1H, m), 6. 55 (1H, dd, J=8.5Hz, 2. 8Hz), 6. 62 (1H, d, J=2.8Hz), 6. 83 (1H, d, J=8.5Hz), 7. 15-7.35 (5H, m)

15 参考例50

(4-ベンジルオキシー2-メチルフェニル) メタノール

ベンジル 3 - ブロモプロピルエーテルの代わりにベンジルブロミドを用いて参考例 9 と同様の方法で標記化合物を得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δppm:

20 1.37 (1H, t, J=5.8Hz), 2.36 (3H, s), 4.64 (2H, d, J=5.8Hz), 5.06 (2H, s), 6.79 (1H, dd, J=8.4Hz, 2.4Hz), 6.84 (1H, d, J=2.4Hz), 7.23 (1H, d, J=8.4Hz), 7.25-7.45 (5H, m)

参考例51

<u> [4-ベンジルオキシー2ー(テトラヒドロー4H-ピランー4-イルオキシ)</u>

25 フェニル メタノール

テトラヒドロー4H-ピランー4ーオール (3.62g) およびトリエチルアミン (5.6mL) のテトラヒドロフラン (35mL) 溶液に氷冷下メタンスルホニルクロリド (2.93mL) を加え、室温で1時間撹拌後、不溶物を

ろ去した。ろ液にN, Nージメチルホルムアミド(70mL)、4ーベンジルオ キシー2-ヒドロキシベンズアルデヒド(5.39g)および炭酸セシウム(2 3 g) を加え、80℃で12時間撹拌した。反応混合物を水中に注ぎ、ジエチ ルエーテルで抽出した。抽出物を水および飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグ ネシウムで乾燥し、溶媒を減圧下留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマト 5 グラフィー(溶出溶媒:n ーヘキサン/酢酸エチル=4/1~2/1)で精製 して、4-ベンジルオキシー2-(テトラヒドロー4H-ピラン-4-イルオ キシ) ベンズアルデヒド(4.58g) を得た。これをエタノール(70mL) に溶解し、水素化ホウ素ナトリウム(0.28g)を氷冷下加え、室温で3時 間撹拌した。反応混合物にメタノールを加え減圧下濃縮した。残渣に飽和炭酸 10 水素ナトリウム水溶液を加え、ジエチルエーテルで抽出した。抽出物を飽和炭 酸水素ナトリウム水溶液、水および飽和食塩水で順次洗浄後、無水硫酸マグネ シウムで乾燥し、溶媒を減圧下留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグ ラフィー(溶出溶媒:n-ヘキサン/酢酸エチル=3/1~1/1)で精製し て標記化合物(4.45g)を得た。 15

 ${}^{1}H-NMR$ (CDC1₃) δ ppm:

1.75-1.85 (2H, m), 1.95-2.05 (2H, m), 2.11 (1H, t, J=6.3Hz), 3.5-3.65 (2H, m), 3.9-4.0 (2H, m), 4.45-4.55 (1H, m), 4.63 (2H, d, J=6.3Hz), 5.05 (2H, s), 6.5-6.6 (2H, m), 7.19 (1H, d, J=7.7Hz), 7.3-7.45 (5H, m)

20 参考例52

25

4-〔(4-ベンジルオキシー2-メチルフェニル)メチル〕-1,2-ジヒドロ-5-イソプロピル-3H-ピラゾール-3-オン

〔4-(3-ベンジルオキシプロポキシ)フェニル〕メタノールの代わりに (4-ベンジルオキシー2-メチルフェニル)メタノールを用いて参考例11 と同様の方法で標記化合物を得た。

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆) δ ppm:

1.04 (6H, d, J=6.8Hz), 2.24 (3H, s), 2.65-2.8 (1H, m), 3.44 (2H, s), 5.02 (2H, s), 6.69 (1H, dd, J=8.7Hz, 2.4Hz), 6.75-6.85 (2H, m), 7.25-7.45 (5H,

m)

5

参考例 5 3

得た。

4-{[4-ベンジルオキシ-2-(テトラヒドロ-4H-ピラン-4-イルオ キシ)フェニル)メチル}-1,2-ジヒドロ-5-イソプロピル-3H-ピ ラゾール-3-オン

[4-(3-ベンジルオキシプロポキシ)フェニル] メタノールの代わりに [4-ベンジルオキシ-2-(テトラヒドロ-4H-ピラン-4-イルオキシ)フェニル] メタノールを用いて参考例 1 1 と同様の方法で標記化合物を得た。 1 H-NMR(CDC 1_3) δ p p m:

1.16 (6H, d, J=7.1Hz), 1.75-1.9 (2H, m), 1.95-2.1 (2H, m), 2.9-3.05 (1H, m), 3.5-3.6 (2H, m), 3.64 (2H, s), 3.9-4.05 (2H, m), 4.4-4.5 (1H, m), 5.0 (2H, s), 6.45-6.55 (2H, m), 7.0 (1H, d, J=8.4Hz), 7.25-7.45 (5H, m) 参考例 5 4

4-{[4-(3-ベンジルオキシプロポキシ)フェニル]メチル}-1, 2-ジヒドロ-5-イソプロピル-3H-ピラゾール-3-オンの代わりに4-[(4-ベンジルオキシ-2-メチルフェニル)メチル}-1, 2-ジヒドロ20-5-イソプロピル-3H-ピラゾール-3-オンを用い、アセトプロモーα-D-グルコースの代わりに2,3,4,6-テトラ-O-ピバロイルーα-D-グルコピラノシルプロミド(Kunz,H.;Harreus,A. Liebigs Ann.Chem.1982,41-48 Velarde,S.; Urbina,J.;Pena,M.R. J.Org.Chem.1996,61,9541-9545)を用いて参考例17と同様の方法で標記化合物を

¹H-NMR (CDC 1₃) δppm: 1.04 (9H, s), 1.05-1.2 (33H, m), 2.27 (3H, s), 2.7-2.85 (1H, m), 3.45-3.6 (2H, m), 3.8-3.9 (1H, m), 4.11 (1H, dd, J=12.6Hz, 4.8Hz), 4.17 (1H, dd, J=12.6Hz, 1.8Hz), 5.0 (2H, s), 5.15-5.3 (2H, m), 5.37 (1H, t, J=9.5Hz), 5.65 (1H, d, J=7.8Hz), 6.64 (1H, dd, J=8.4Hz, 2.8Hz), 6.77 (1H, d, J=2.8Hz), 6.83 (1H, d, J=8.4Hz), 7.25-7.45 (5H, m)

5 参考例 5 5

15

20

10 2 -ジヒドロ-5 -イソプロピル-3 H-ピラゾール-3 -オンの代わりに4 -{[4 -ベンジルオキシ-2 -(テトラヒドロ-4 H-ピラン-4 -イルオキシ) フェニル] メチル} -1, 2 -ジヒドロ-5 -イソプロピル-3 H-ピラゾール-3 -オンを用い、アセトプロモ-α-D-グルコースの代わりに2,3,4,6-テトラ-O-ピバロイル-α-D-グルコピラノシルプロミドを

'H-NMR (CDC1₃) δppm:

用いて参考例17と同様の方法で標記化合物を得た。

1.0-1.2 (42H, m), 1.7-1.85 (2H, m), 1.95-2.05 (2H, m), 2.85-2.95 (1H, m), 3.5-3.65 (4H, m), 3.8-3.9 (1H, m), 3.9-4.0 (2H, m), 4.12 (1H, dd, J=12.4Hz, 5.1Hz), 4.19 (1H, dd, J=12.4Hz, 1.8Hz), 4.4-4.5 (1H, m), 4.99 (2H, s), 5.15-5.3 (2H, m), 5.36 (1H, t, J=9.4Hz), 5.66 (1H, d, J=8.0Hz), 6.42 (1H, dd, J=8.3Hz, 2.3Hz), 6.47 (1H, d, J=2.3Hz), 6.86 (1H, d, J=8.3Hz), 7.25-7.45 (5H, m)

参考例56

 $\frac{1-(2-\text{ペンジルオキシエチル})-4-[(4-\text{ペンジルオキシ}-2-\text{メチル})}{25} \frac{1-(2-\text{ペンジルオキシエチル})-5-\text{イソプロピル}-3-(2,3,4,6-\text{テトラ-O})}{-ピパロイル-\beta-D-グルコピラノシルオキシ)-1H-ピラゾール \\4-[(4-\text{ペンジルオキシ}-2-\text{メチルフェニル}) メチル]-5-イソプロピル-3-(2,3,4,6-テトラ-O-ピパロイル-\beta-D-グルコピラ$

ノシルオキシ) -1 H - ピラゾール(2 g)のN,N - ジメチルアセトアミド(3 6 m L)溶液に、氷冷下水素化ナトリウム(5 5 %,0.2 6 g)およびベンジル 2 - プロモエチルエーテル(0.7 6 m L)を加え、室温で2時間撹拌した。反応混合物を水中に注ぎ、ジエチルエーテルで抽出した。抽出物を水(2 回)および飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を減圧下留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:n- ペキサン/酢酸エチル=4/1)で精製して標記化合物(0.89g)を得た。

 $^{1}H-NMR$ (CDC1₃) δ ppm:

10 1.0-1.2 (42H, m), 2.28 (3H, s), 2.95-3.05 (1H, m), 3.52 (1H, d, J=17.0Hz), 3.57 (1H, d, J=17.0Hz), 3.75-3.85 (3H, m), 4.0-4.2 (4H, m), 4.46 (1H, d, J=12.1Hz), 4.49 (1H, d, J=12.1Hz), 4.99 (2H, s), 5.1-5.2 (2H, m), 5.34 (1H, t, J=9.5Hz), 5.61 (1H, d, J=8.1Hz), 6.6 (1H, dd, J=8.5Hz, 2.6Hz), 6.73 (1H, d, J=8.5Hz), 6.77 (1H, d, J=2.6Hz), 7.2-7.45 (10H, m)

15 参考例 5 7

20

25

5

ベンジル 2 ープロモエチルエーテルの代わりにベンジル 3 ープロモプロ ピルエーテルを用いて参考例 5 6 と同様の方法で標記化合物を得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ ppm:

1.03 (9H, s), 1.05-1.2 (33H, m), 2.05-2.15 (2H, m), 2.28 (3H, s), 2.9-3.0 (1H, m), 3.45-3.6 (4H, m), 3.7-3.8 (1H, m), 3.95-4.1 (3H, m), 4.12 (1H, dd, J=12.0Hz, 1.9Hz), 4.51 (2H, s), 5.0 (2H, s), 5.1-5.2 (2H, m), 5.33 (1H, t, J=9.5Hz), 5.61 (1H, d, J=8.2Hz), 6.61 (1H, dd, J=8.3Hz, 2.7Hz), 6.72 (1H, d, J=8.3Hz), 6.77 (1H, d, J=2.7Hz), 7.2-7.5 (10H, m) 参考例 5.8

4-〔(4-ヒドロキシ-2-メチルフェニル)メチル〕-5-イソプロピルー



$3-(2, 3, 4, 6-テトラ-O-ピバロイル-\beta-D-グルコピラノシル オキシ) <math>-1$ Hーピラゾール

 $4-(4-ベンジルオキシ-2-メチルフェニル)メチル)-5-イソプロピル-3-(2,3,4,6-テトラ-O-ピバロイル-<math>\beta$ -D-グルコピラ プシルオキシ)-1 H-ピラゾール(5g)をテトラヒドロフラン(18mL)に溶解し、10%パラジウム炭素粉末(500mg)を加え、水素雰囲気下室温で3時間撹拌した。不溶物を3去し、ろ液の溶媒を減圧下留去して標記化合物(<math>4.45g)を得た。

¹H-NMR (CDC1₃) δppm:

- 1.0-1.2 (42H, m), 2.24 (3H, s), 2.7-2.85 (1H, m), 3.52 (2H, s), 3.8-3.9 (1H, m), 4.09 (1H, dd, J=12.4Hz, 4.7Hz), 4.15 (1H, dd, J=12.4Hz, 1.9Hz), 4.6 (1H, s), 5.15-5.25 (2H, m), 5.36 (1H, t, J=9.2Hz), 5.65 (1H, d, J=8.0Hz), 6.5 (1H, dd, J=8.3Hz, 2.9Hz), 6.61 (1H, d, J=2.9Hz), 6.78 (1H, d, J=8.3Hz) 参考例 5 9

4-〔(4-ペンジルオキシ-2-メチルフェニル)メチル〕-5-イソプロ

ピルー3ー(2,3,4,6ーテトラー〇ーピバロイルー β -Dーグルコピラ 20 ノシルオキシ) -1 Hーピラゾールの代わりに1-(2ーベンジルオキシエチル) -4-[(4-ベンジルオキシ-2-メチルフェニル) メチル] -5-イソプロピルー3-(2,3,4,6ーテトラー〇ーピバロイル- β -Dーグルコピラノシルオキシ) -1 Hーピラゾールを用いて参考例58と同様の方法で標記化合物を得た。

25 ¹H-NMR (CDC1_s) δ p p m: 1.0-1.2 (42H, m), 2.26 (3H, s), 2.9-3.0 (1H, m), 3.51 (1H, d, J=17.0Hz), 3.55 (1H, d, J=17.0Hz), 3.75-3.9 (2H, m), 3.9-4.0 (2H, m), 4.0-4.15 (4H, m), 4.61 (1H, s), 5.15-5.25 (2H, m), 5.35 (1H, t, J=9.4Hz), 5.53 (1H, d, J=8.1Hz), 6.48 (1H, dd, J=8.4Hz, 2.7Hz), 6.61 (1H, d, J=2.7Hz), 6.67 (1H, d, J=8.4Hz)

参考例60

5

10

20

¹H-NMR (CDCl₃) δppm:

15 1.03 (9H, s), 1.05-1.15 (24H, m), 1.19 (9H, s), 1.9-2.0 (2H, m), 2.25 (3H, s), 2.9-3.0 (1H, m), 3.5 (1H, d, J=17.3Hz), 3.54 (1H, d, J=17.3Hz), 3.6-3.7 (2H, m), 3.8-3.9 (1H, m), 3.93 (1H, t, J=6.4Hz), 4.1-4.2 (3H, m), 4.22 (1H, dd, J=12.6Hz, 1.7Hz), 4.51 (1H, s), 5.15-5.25 (2H, m), 5.35 (1H, t, J=9.4Hz), 5.52 (1H, d, J=8.1Hz), 6.48 (1H, dd, J=8.3Hz, 2.4Hz), 6.61 (1H, d, J=2.4Hz),

参考例61

6.66 (1H, d, J=8.3Hz)

 $4 - \{(4 - \text{L} + \text{L} - \text{L$

 $4-[(4-ペンジルオキシ-2-メチルフェニル)メチル]-5-イソプロピル-3-(2,3,4,6-テトラ-O-ピバロイル-<math>\beta$ -D-グルコピラノシルオキシ)-1H-ピラゾールの代わりに $4-\{[4-ペンジルオキシ-2-(テトラヒドロ-4H-ピラン-4-イルオキシ)フェニル]メチル}-5$

'H-NMR (CDC1₃) δppm:

5 1.0-1.2 (42H, m), 1.75-1.9 (2H, m), 1.95-2.1 (2H, m), 2.8-2.95 (1H, m), 3.52 (1H, d, J=16.5Hz), 3.55-3.65 (3H, m), 3.8-3.9 (1H, m), 3.9-4.05 (2H, m), 4.05-4.2 (2H, m), 4.4-4.5 (1H, m), 5.14 (1H, brs), 5.15-5.3 (2H, m), 5.3-5.4 (1H, m), 5.65 (1H, d, J=8.1Hz), 6.22 (1H, dd, J=8.2Hz, 2.3Hz), 6.37 (1H, d, J=2.3Hz), 6.78 (1H, d, J=8.2Hz)

10 参考例62

4- [(4-ヒドロキシー2-メチルフェニル) メチル] -5-イソプロピル -3-(2,3,4,6-テトラーOーピバロイルーβ-Dーグルコピラノシルオキシ) -1Hーピラゾール(8.58g)、1-ブロモ-3-クロロプロパン(2.85mL) およびテトラ(nープチル) アンモニウムプロミド(1.86g) のテトラヒドロフラン(43mL) 溶液に5mol/L水酸化ナトリウム水溶液(5.76mL) を加え、室温で一晩撹拌した。反応混合物を1m 01/L塩酸中に注ぎ、ジエチルエーテルで抽出した。抽出物を1mol/L塩酸、水および飽和食塩水で順次洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を減圧下留去した。残渣をnーヘキサン(15mL)ージイソプロピルエーテル(5mL)に還流下溶解した。溶液を室温に戻しnーヘキサン(25mL)を加え、析出した結晶をろ取した。結晶をnーヘキサンで洗浄後、減圧下乾燥して標記化合物(6.06g)を得た。

 $^{1}H-NMR$ (CDC1,) δ ppm:

1.0-1.2 (42H, m), 2.15-2.25 (2H, m), 2.27 (3H, s), 2.7-2.85 (1H, m), 3.51 (1H, d, J=16.7Hz), 3.53 (1H, d, J=16.7Hz), 3.73 (2H, t, J=6.4Hz), 3.8-3.9

(1H, m), 4.05 (2H, t, J=5.9Hz), 4.11 (1H, dd, J=12.4Hz, 4.7Hz), 4.17 (1H, dd, J=12.4Hz, 1.9Hz), 5.15-5.3 (2H, m), 5.3-5.4 (1H, m), 5.65 (1H, d, J=8.1Hz), 6.57 (1H, dd, J=8.4Hz, 2.7Hz), 6.68 (1H, d, J=2.7Hz), 6.83 (1H, d, J=8.4Hz)

5 参考例63

4- {[4-(3-クロロプロポキシ) -2-メチルフェニル] メチル} -1-(2-ヒドロキシエチル) -5-イソプロピル-3-(2,3,4,6-テト $\overline{\jmath} - O - \mathcal{C} / \overline{U} \cap \overline{U} - \overline{U} - \overline{U} \cap \overline{U} \cap \overline{U} = \overline{U} \cap \overline{$ 1-(2-ヒドロキシエチル)-4-((4-ヒドロキシ-2-メチルフェニ ル) メチル] -5-イソプロピル-3-(2,3,4,6-テトラ-O-ピバ 10 ロイル $-\beta$ -D-グルコピラノシルオキシ)-1H-ピラゾール(0.69g)、 1-プロモ-3-クロロプロパン(0.22mL)およびテトラ(n-プチル) アンモニウムプロミド (0.14g) のテトラヒドロフラン (8mL) 溶液に 5mol/L水酸化ナトリウム水溶液(0.43mL)を加え、室温で一晩撹 拌した。反応混合物を0.5mol/L塩酸中に注ぎ、ジエチルエーテルで抽 15 出した。抽出物を水および飽和食塩水で順次洗浄後、無水硫酸マグネシウムで 乾燥し、溶媒を減圧下留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (溶出溶媒:n-ヘキサン/酢酸エチル=1/1)で精製して標記化合物(0. **56g)を得た。**

20 $^{1}H-NMR$ (CDC1₃) δ ppm:

1.0-1.2 (42H, m), 2.15-2.25 (2H, m), 2.28 (3H, s), 2.9-3.0 (1H, m), 3.52 (1H, d, J=16.9Hz), 3.57 (1H, d, J=16.9Hz), 3.73 (2H, t, J=6.2Hz), 3.75-4.0 (4H, m), 4.0-4.15 (6H, m), 5.15-5.25 (2H, m), 5.35 (1H, t, J=9.6Hz), 5.54 (1H, d, J=8.1Hz), 6.56 (1H, dd, J=8.5Hz, 2.5Hz), 6.69 (1H, d, J=2.5Hz),

25 6.72 (1H, d, J=8.5Hz)

参考例64

15

20

トラーO-ピバロイルーβ-D-グルコピラノシルオキシ)-1H-ピラゾール

1-(2-ヒドロキシエチル)-4-[(4-ヒドロキシ-2-メチルフェニル)メチル] -5-イソプロピル-3-(2,3,4,6-テトラ-O-ピバロイル $-\beta-$ D-グルコピラノシルオキシ)-1H-ピラゾールの代わりに4-[(4-ヒドロキシ-2-メチルフェニル)メチル] -1-(3-ヒドロキシプロピル)-5-イソプロピル-3-(2,3,4,6-テトラ-O-ピバロイル $-\beta-$ D-グルコピラノシルオキシ)-1H-ピラゾールを用いて参考例63と同様の方法で標記化合物を得た。

10 ¹H-NMR (CDCl₃) δppm:

1.02 (9H, s), 1.05-1.15 (24H, m), 1.19 (9H, s), 1.9-2.0 (2H, m), 2.15-2.25 (2H, m), 2.28 (3H, s), 2.9-3.0 (1H, m), 3.51 (1H, d, J=16.9Hz), 3.55 (1H, d, J=16.9Hz), 3.6-3.7 (2H, m), 3.73 (2H, t, J=6.3Hz), 3.8-3.9 (1H, m), 3.96 (1H, t, J=6.4Hz), 4.05 (2H, t, J=5.9Hz), 4.1-4.2 (3H, m), 4.23 (1H, dd, J=12.6Hz, 1.7Hz), 5.15-5.25 (2H, m), 5.35 (1H, t, J=9.4Hz), 5.52 (1H, d, J=8.1Hz), 6.55 (1H, dd, J=8.4Hz, 2.6Hz), 6.69 (1H, d, J=2.6Hz), 6.71 (1H, d, J=8.4Hz)

参考例 6 5

1-(2-ヒドロキシエチル)-4-[(4-ヒドロキシ-2-メチルフェニル)メチル]-5-イソプロピル-3-(2,3,4,6-テトラ-O-ピバロイル-β-D-グルコピラノシルオキシ)-1H-ピラゾールの代わりに4-{(4-ヒドロキシ-2-(テトラヒドロ-4H-ピラン-4-イルオキシ)フェニル]メチル}-5-イソプロピル-3-(2,3,4,6-テトラ-O-ピバロイル-β-D-グルコピラノシルオキシ)-1H-ピラゾールを用い

て参考例63と同様の方法で標記化合物を得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δppm:

1.0-1.2 (42H, m), 1.75-1.9 (2H, m), 2.0-2.1 (2H, m), 2.15-2.25 (2H, m), 2.85-2.95 (1H, m), 3.5-3.65 (4H, m), 3.73 (2H, t, J=6.4Hz), 3.8-3.9 (1H, m), 3.9-4.1 (4H, m), 4.13 (1H, dd, J=12.4Hz, 4.8Hz), 4.19 (1H, dd, J=12.4Hz, 1.9Hz), 4.4-4.55 (1H, m), 5.15-5.3 (2H, m), 5.3-5.4 (1H, m), 5.66 (1H, d, J=8.1Hz), 6.34 (1H, dd, J=8.4Hz), 6.41 (1H, d, J=2.4Hz), 6.86 (1H, d, J=8.4Hz)

参考例 6 6

10 $3 - (N - \langle N - \langle N - \rangle) + \langle N - \langle N - \langle N - \langle N - \rangle) + \langle N - \langle N - \langle N$

アクリルアミド(2g)のエタノール(30mL)溶液に、3-アミノ-1 ープロパノール(3.23mL)を加え、室温で3時間撹拌した。反応混合物 を減圧下濃縮後、残渣にテトラヒドロフラン(30mL)およびN-(ベンジ ルオキシカルボニルオキシ)スクシンイミド(14g)を加え、室温で一晩撹 15 拌した。反応混合物を水中に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。抽出物を水および 飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を減圧下留去した。 残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:塩化メチレン/メタ ノール=40/1~20/1~5/1) で精製して3- (N-ベンジルオキシ カルボニル-N-(3-ヒドロキシプロピル)アミノ]プロピオンアミド(3. 20 51g) を得た。得られた3-(N-ベンジルオキシカルボニル-N-(3-ヒドロキシプロピル)アミノ〕プロピオンアミド(0.5g)および四臭化炭 素(0.65g)の塩化メチレン(5mL)溶液に、氷冷下トリフェニルホス フィン (1.03g) を加え、室温で2時間撹拌した。反応混合物を水中に注 ぎ、酢酸エチルで抽出した。抽出物を水および飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸 25 ナトリウムで乾燥し、溶媒を減圧下留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマ トグラフィー(溶出溶媒: n-ヘキサン/酢酸エチル=1/4~塩化メチレン /メタノール=10/1)で精製して標記化合物(0.41g)を得た。

 $^{1}H-NMR$ (CD₃OD) δ p pm:

2.0-2.2 (2H, m), 2.4-2.55 (2H, m), 3.35-3.5 (4H, m), 3.56 (2H, t, J=6.9Hz), 5.12 (2H, s), 7.25-7.45 (5H, m)

実施例96

- 5 $4-(4-\{3-\{N-ベンジルオキシカルポニル-N-(2-カルバモイル エチル) アミノ\} プロポキシ <math>\{-2-\chi + \mu \}$ $\{-2-\chi + \mu \}$
- 4-〔(4-ヒドロキシ-2-メチルフェニル) メチル〕-5-イソプロピル
 -3-(2,3,4,6-テトラ-O-ピバロイル-β-D-グルコピラノシ
 ルオキシ)-1H-ピラゾール(0.4g)、3-〔Nーベンジルオキシカルボ
 ニル-N-(3-ブロモプロピル) アミノ〕プロピオンアミド(0.28g)
 およびテトラ(nーブチル) アンモニウムプロミド(87mg) の塩化メチレン(4mL) 溶液に5mo1/L水酸化ナトリウム水溶液(0.32mL)を
 加え、室温で一晩撹拌した。反応混合物を1mo1/L塩酸中に注ぎ、ジエチルエーテルで抽出した。抽出物を1mo1/L塩酸、水および飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を減圧下留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:n-ヘキサン/酢酸エチル=1/3~1/6)で精製して標記化合物(0.42g)を得た。
- 20 ¹H-NMR (CD₃OD) δ p p m: 1.0-1.2 (42H, m), 1.9-2.05 (2H, m), 2.25 (3H, s), 2.4-2.55 (2H, m), 2.75-2.85 (1H, m), 3.45-3.65 (6H, m), 3.85-4.0 (3H, m), 4.08 (1H, dd, J=12.5Hz, 1.9Hz), 4.16 (1H, dd, J=12.5Hz, 4.4Hz), 4.95-5.2 (4H, m), 5.35-5.45 (1H, m), 5.58 (1H, d, J=7.9Hz), 6.45-6.75 (2H, m), 6.8 (1H, d,

実施例97

25

J=8.4Hz), 7.25-7.4 (5H, m)

 $4-\{(4-\{3-(N-ペンジルオキシカルボニル-N-(2-カルバモイル エチル) アミノ) プロポキシ} -2-(テトラヒドロ-4H-ピラン-4-イ$

 $N = \frac{1}{2} \left(\frac{1}{2} \right) \left$

 $4-\{(4-)+(1+2)-2-)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1+2)+(1$

 $^{1}H-NMR$ (CD₃OD) δ p pm:

1.0-1.2 (42H, m), 1.7-1.85 (2H, m), 1.9-2.15 (4H, m), 2.4-2.55 (2H, m), 2.85-2.95 (1H, m), 3.35-3.65 (8H, m), 3.85-4.0 (5H, m), 4.11 (1H, dd, J=12.5Hz, 1.9Hz), 4.18 (1H, dd, J=12.5Hz, 4.4Hz), 4.45-4.6 (1H, m), 5.05-5.2 (4H, m), 5.35-5.4 (1H, m), 5.57 (1H, d, J=8.2Hz), 6.2-6.6 (2H, m), 6.8 (1H, d, J=8.4Hz), 7.2-7.45 (5H, m)

実施例98

15

20

 $4-[(4-{3-[N-ベンジル-N-(2-カルバモイルエチル) アミノ]}$ プロポキシ $}-2-$ メチルフェニル) メチル]-5-イソプロピル-3-(2,3,4,6-テトラ-O-ピパロイル- $\beta-$ D-グルコピラノシルオキシ)-

グルコピラノシルオキシ) - 1 H - ピラゾール (1.34g)、3-ペンジルア 25 ミノプロピオンアミド (0.73g)、ヨウ化ナトリウム (0.24g)、エタ ノール (6 m L) およびアセトニトリル (6 m L) の混合物を 70℃で二日間 撹拌した。反応混合物にヨウ化ナトリウム (0.2g) を加え、75℃でさら に24時間撹拌した。反応混合物を1 m o 1 / L 塩酸中に注ぎ、酢酸エチルで

抽出した。抽出物を水、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液および飽和食塩水で洗 浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を減圧下留去した。残渣をシリカゲ ルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:n-ヘキサン/酢酸エチル=1/5 ~塩化メチレン/メタノール=15/1)で精製して標記化合物(0.97g) を得た。

 ${}^{1}H-NMR$ (CD₃OD) δ ppm:

1.0-1.2 (42H, m), 1.85-1.95 (2H, m), 2.26 (3H, s), 2.4 (2H, t, J=6.9Hz), 2.62 (2H, t, J=6.9Hz), 2.75-2.9 (3H, m), 3.52 (1H, d, J=16.4Hz), 3.56 (1H, d, J=16.4Hz), 3.62 (2H, s), 3.85-3.95 (3H, m), 4.08 (1H, dd, J=12.4Hz, 1.8Hz), 4.16 (1H, dd, J=12.4Hz, 4.4Hz), 5.05-5.2 (2H, m), 5.35-5.45 (1H, m), 5.58 (1H, d, J=8.1Hz), 6.52 (1H, dd, J=8.5Hz, 2.5Hz), 6.61 (1H, d, J=2.5Hz), 6.79 (1H, d, J=8.5Hz), 7.15-7.35 (5H, m) 实施例 9 9

 $4-[(4-{3-(N-ベンジル-N-(2-カルバモイルエチル) アミノ]}$ プロポキシ] -2-メチルフェニル) メチル] -1-(2-ヒドロキシエチル) -5- (2-1) -3-(2, 3, 4, 6-テトラーO-ピバロイル- β -D-グルコピラノシルオキシ) -1H-ピラゾール

¹H-NMR (CD₃OD) δ p p m: 1.0-1.2 (42H, m), 1.85-1.95 (2H, m), 2.28 (3H, s), 2.4 (2H, t, J=7.1Hz), 2.62 (2H, t, J=7.0Hz), 2.8 (2H, t, J=7.1Hz), 3.05-3.15 (1H, m), 3.5-3.65 (4H, m), 3.8-3.95 (5H, m), 4.0-4.2 (4H, m), 5.0-5.2 (2H, m), 5.36 (1H, t, J=9.5Hz), 5.59 (1H, d, J=7.8Hz), 6.5 (1H, dd, J=8.5Hz, 2.7Hz), 6.62 (1H, d, J=2.7Hz), 6.7 (1H, d, J=8.5Hz), 7.15-7.4 (5H, m) 実施例 1 0 0

15 ¹H-NMR (CD₃OD) δ p p m: 1.0-1.2 (42H, m), 1.85-2.05 (4H, m), 2.28 (3H, s), 2.4 (2H, t, J=7.0Hz), 2.62 (2H, t, J=7.0Hz), 2.8 (2H, t, J=7.0Hz), 3.0-3.1 (1H, m), 3.5-3.65 (6H, m), 3.85-3.95 (3H, m), 4.0-4.2 (4H, m), 5.0-5.2 (2H, m), 5.37 (1H, t, J=9.4Hz), 5.6 (1H, d, J=7.7Hz), 6.5 (1H, dd, J=8.4Hz, 2.6Hz), 6.62 (1H, 20 d, J=2.6Hz), 6.67 (1H, d, J=8.4Hz), 7.15-7.35 (5H, m)

実施例101

25

 $4 - \{(4 - \{3 - (1 -) N/(1 - 1 - () + N/(1$

 ロロプロポキシ) -2-(テトラヒドロ-4H-ピラン-4-イルオキシ)フェニル〕メチル $}$ -5-イソプロピル-3-(2, 3, 4, 6-テトラ-O-ピバロイル $-\beta-$ D-グルコピラノシルオキシ)-1H-ピラゾールを用い、3-ベンジルアミノプロピオンアミドの代わりに2-アミノ-2-メチルプロピオンアミドを用いて実施例 98と同様の方法で標記化合物を得た。

 ${}^{1}H-NMR$ (CD₈OD) δ p pm:

1.05-1.2 (42H, m), 1.32 (6H, s), 1.7-1.85 (2H, m), 1.85-2.1 (4H, m), 2.69 (2H, t, J=7.0Hz), 2.85-2.95 (1H, m), 3.53 (1H, d, J=16.6Hz), 3.55-3.7 (3H, m), 3.85-4.05 (5H, m), 4.11 (1H, dd, J=12.4Hz, 1.6Hz), 4.18 (1H, dd, J=12.4Hz, 4.3Hz), 4.55-4.65 (1H, m), 5.05-5.2 (2H, m), 5.3-5.4 (1H, m), 5.56 (1H, d, J=8.2Hz), 6.38 (1H, dd, J=8.4Hz, 2.2Hz), 6.53 (1H, d, J=2.2Hz), 6.81 (1H, d, J=8.4Hz)

実施例102

5

10

4-〔(4-〔3-〔2-(カルバモイル) エチルアミノ〕プロポキシ}-2-メチルフェニル)メチル〕-5-イソプロピル-3-(2,3,4,6-テトラ-O-ピバロイル-β-D-グルコピラノシルオキシ)-1H-ピラゾール 4-〔(4-〔3-〔N-ベンジル-N-(2-カルバモイルエチル)アミノ〕プロポキシ}-2-メチルフェニル)メチル〕-5-イソプロピル-3-(2,3,4,6-テトラ-O-ピバロイル-β-D-グルコピラノシルオキシ)-1H-ピラゾール(0.96g)のテトラヒドロフラン(5mL)溶液に10%パラジウム炭素粉末(0.1g)を加え、水素雰囲気下室温で一晩撹拌した。不溶物をろ去し、ろ液を減圧下濃縮して標記化合物(0.87g)を得た。
「H-NMR(CD₃OD)δ p p m:

1.05-1.2 (42H, m), 1.9-2.0 (2H, m), 2.27 (3H, s), 2.43 (2H, t, J=6.8Hz),
25 2.75-2.9 (5H, m), 3.53 (1H, d, J=16.4Hz), 3.56 (1H, d, J=16.4Hz), 3.9-4.05
(3H, m), 4.08 (1H, dd, J=12.4Hz, 1.8Hz), 4.16 (1H, dd, J=12.4Hz, 4.4Hz),
5.05-5.2 (2H, m), 5.35-5.45 (1H, m), 5.58 (1H, d, J=8.1Hz), 6.59 (1H, dd, J=8.4Hz),
3.6.7 (1H, d, J=2.6Hz), 6.81 (1H, d, J=8.4Hz)

実施例103

 $4-[(4-{3-[2-(カルバモイル) エチルアミノ] プロポキシ} -2-$ メチルフェニル)メチル $]-1-(2-ヒドロキシエチル)-5-イソプロピル-3-(2,3,4,6-テトラ-O-ピバロイル-<math>\beta$ -D-グルコピラノ

5 シルオキシ)-1H-ピラゾール

 $^{1}H-NMR$ (CD₃OD) δ p pm:

- 1.05-1.2 (42H, m), 1.85-2.0 (2H, m), 2.29 (3H, s), 2.42 (2H, t, J=6.9Hz), 2.77 (2H, t, J=7.1Hz), 2.85 (2H, t, J=6.9Hz), 3.05-3.2 (1H, m), 3.56 (1H, d, J=16.8Hz), 3.61 (1H, d, J=16.8Hz), 3.8-4.2 (9H, m), 5.0-5.2 (2H, m), 5.37 (1H, t, J=9.4Hz), 5.59 (1H, d, J=8.0Hz), 6.56 (1H, dd, J=8.4Hz, 2.5Hz), 6.65-6.75 (2H, m)
- 20 実施例104

 $4-\{(4-\{3-\{2-(カルバモイル) \ x \ne \nu y \le J\}\ \mathcal{L}^2 - 2-(\mathcal{L}^2 - 2-(\mathcal{$

 ルバモイルエチル)アミノ〕プロポキシ $\}$ -2 - λ + λ

- 5 ${}^{1}H-NMR$ (CD₃OD) δ ppm:
 - 1.0-1.2 (42H, m), 1.9-2.05 (4H, m), 2.29 (3H, s), 2.44 (2H, t, J=6.8Hz), 2.81 (2H, t, J=7.1Hz), 2.88 (2H, t, J=6.8Hz), 3.0-3.15 (1H, m), 3.5-3.65 (4H, m), 3.85-4.2 (7H, m), 5.0-5.2 (2H, m), 5.37 (1H, t, J=9.5Hz), 5.6 (1H, d, J=8.4Hz), 6.57 (1H, dd, J=8.3Hz, 2.3Hz), 6.65-6.75 (2H, m)
- 10 実施例105

 $4-\{(4-\{3-(2-(カルバモイル) エチルアミノ) プロポキシ\} -2-(テトラヒドロ-4H-ピラン-4-イルオキシ) フェニル<math>\}$ メチル $\}$ -5-イソプロピル-3-(2, 3, 4, 6-テトラ-O-ピバロイル- β -D-グルコピラノシルオキシ) -1H-ピラゾール

15 $4-[(4-\{3-[N-ベンジル-N-(2-カルバモイルエチル) アミノ]$ プロポキシ $\}-2-$ メチルフェニル)メチル]-5-イソプロピル-3-(2,3,4,6-テトラ-O-ピバロイル $-\beta-$ D-グルコピラノシルオキシ)-1H-ピラゾールの代わりに $4-\{(4-\{3-[N-ベンジルオキシカルボニル-N-(2-カルバモイルエチル) アミノ] プロポキシ<math>\}-2-($ テトラヒ ドロ-4H-ピラン-4-イルオキシ)フェニル $\}$ メチル $\}-5-$ イソプロピル-3-(2,3,4,6-テトラ-O-ピバロイル $-\beta-$ D-グルコピラノシルオキシ)-1H-ピラゾールを用いて実施例102と同様の方法で標記化

¹H-NMR (CD₃OD) δppm:

合物を得た。

25 1.0-1.2 (42H, m), 1.7-1.85 (2H, m), 2.0-2.1 (2H, m), 2.1-2.2 (2H, m), 2.67 (2H, t, J=6.2Hz), 2.85-2.95 (1H, m), 3.2-3.35 (4H, m), 3.54 (1H, d, J=16.5Hz), 3.55-3.7 (3H, m), 3.9-4.0 (3H, m), 4.05-4.15 (3H, m), 4.19 (1H, dd, J=12.4Hz, 4.4Hz), 4.55-4.65 (1H, m), 5.05-5.2 (2H, m), 5.35-5.45 (1H,

m), 5.58 (1H, d, J=8.1Hz), 6.43 (1H, dd, J=8.4Hz, 2.3Hz), 6.64 (1H, d, J=2.3Hz), 6.84 (1H, d, J=8.4Hz)

実施例106

ーメチルフェニル)メチル〕-1-(3-EE) ロピル)-5-A リプロピルー3-(2,3,4,6-F) ロピルー3-(2,3,4,6-F) ロピバロイルー β - D - グルコピ ラノシルオキシ)-1 H - ピラゾール(0.3g)のメタノール(6mL)溶液に、ナトリウムメトキシド(28% メタノール溶液、0.25mL)を加え、50% で一晩撹拌した。反応混合物を減圧下濃縮し、残渣をODS 固相抽出法(洗浄溶媒:蒸留水、溶出溶媒:メタノール)で精製することにより標記化合物(0.16g)を得た。

15 ${}^{1}H-NMR$ (CD₃OD) δppm :

1.1-1.2 (6H, m), 1.9-2.05 (4H, m), 2.3 (3H, s), 2.42 (2H, t, J=6.8Hz), 2.77 (2H, t, J=7.1Hz), 2.84 (2H, t, J=6.8Hz), 3.0-3.15 (1H, m), 3.2-3.4 (4H, m), 3.55-3.75 (5H, m), 3.8 (1H, dd, J=12.1Hz, 2.1Hz), 3.99 (2H, t, J=6.2Hz), 4.11 (2H, t, J=7.2Hz), 5.03 (1H, d, J=7.6Hz), 6.6 (1H, dd, J=8.3Hz, 2.6Hz),

20 6.72 (1H, d, J=2.6Hz), 6.74 (1H, d, J=8.3Hz)

実施例107

 $4-(4-(3-(2-(カルバモイル) エチルアミノ) プロポキシ} -2-$ メチルフェニル) メチル) $-3-(\beta-D-グルコピラノシルオキシ) -1-$ (2-ヒドロキシエチル) -5-イソプロピル-1H-ピラゾール

25 $4-[(4-\{3-[2-(カルバモイル) エチルアミノ] プロポキシ\} -2$ $-メチルフェニル) メチル] -1-(3-ヒドロキシプロピル) -5-イソプロピル-3-(2, 3, 4, 6-テトラ-O-ピパロイル-<math>\beta$ -D-グルコピラノシルオキシ) -1H-ピラゾールの代わりに4-[(4- $\{3-[2-(カ)$

ルバモイル)エチルアミノ〕プロポキシ $\}$ -2 - λ + λ

5 ¹H-NMR (CD₃OD) δ p p m:

1.1-1.2 (6H, m), 1.85-2.0 (2H, m), 2.3 (3H, s), 2.41 (2H, t, J=6.8Hz), 2.77 (2H, t, J=7.1Hz), 2.84 (2H, t, J=6.8Hz), 3.05-3.2 (1H, m), 3.2-3.4 (4H, m), 3.6-3.75 (3H, m), 3.79 (1H, dd, J=12.0Hz, 2.2Hz), 3.85 (2H, t, J=5.7Hz), 3.99 (2H, t, J=6.0Hz), 4.09 (2H, t, J=5.7Hz), 5.06 (1H, d, J=7.7Hz), 6.6

10 (1H, dd, J=8.4Hz, 2.7Hz), 6.72 (1H, d, J=2.7Hz), 6.77 (1H, d, J=8.4Hz) 実施例 1 0 8

 $4-\{(4-\{3-(1-カルバモイル-1-(メチル) エチルアミノ) プロポ +シ\} -2-(テトラヒドロ-4H-ピラン-4-イルオキシ) フェニル) メ チル} -3-(β-D-グルコピラノシルオキシ) -5-イソプロピル-<math>1H$

15 ーピラゾール

 $4-[(4-\{3-[2-(カルバモイル) エチルアミノ] プロポキシ\}-2$ $-メチルフェニル) メチル] -1-(3-ヒドロキシプロピル) -5-イソプロピル-3-(2,3,4,6-テトラー〇ーピバロイルー<math>\beta$ -Dーグルコピラノシルオキシ) -1 Hーピラゾールの代わりに $4-\{[4-\{3-[1-カル20 バモイル-1-(メチル) エチルアミノ] プロポキシ}-2-(テトラヒドロー4 Hーピランー4ーイルオキシ) フェニル] メチル<math>\}$ -5-イソプロピルー3-(2,3,4,6-テトラー〇ーピバロイルー β -Dーグルコピラノシルオキシ) -1 Hーピラゾールを用いて実施例106と同様の方法で標記化合物を得た。

 $^{1}H-NMR$ (CD₃OD) δ ppm:

1.05-1.2 (6H, m), 1.29 (6H, s), 1.7-1.85 (2H, m), 1.85-1.95 (2H, m), 1.95-2.1 (2H, m), 2.64 (2H, t, J=6.9Hz), 2.8-2.95 (1H, m), 3.25-3.45 (4H, m), 3.55-3.75 (5H, m), 3.8-3.9 (1H, m), 3.9-4.05 (4H, m), 4.5-4.65 (1H,

m), 5.0-5.1 (1H, m), 6.4 (1H, dd, J=8.4Hz, 2.0Hz), 6.53 (1H, d, J=2.0Hz), 6.9 (1H, d, J=8.4Hz)

実施例109

 $4-\{[4-\{3-[2-(カルバモイル) エチルアミノ] プロポキシ\} -2-$ 5 $(テトラヒドロ-4H-ピラン-4-イルオキシ) フェニル] メチル<math>\}$ -3- $(\beta-D-グルコピラノシルオキシ) -5-イソプロピル-1H-ピラゾール$ $4-[(4-\{3-[2-(カルバモイル) エチルアミノ] プロポキシ\} -2$ $-メチルフェニル) メチル] -1-(3-ヒドロキシプロピル) -5-イソプロピル-3-(2,3,4,6-テトラ-O-ピバロイル-<math>\beta$ -D-グルコピラノシルオキシ) -1H-ピラゾールの代わりに4- $\{[4-\{3-[2-(カルバモイル) エチルアミノ] プロポキシ\} -2-(テトラヒドロ-4H-ピラン-4-イルオキシ) フェニル] メチル<math>\}$ -5-イソプロピル-3-(2,3,4,6-テトラ-O-ピバロイル- β -D-グルコピラノシルオキシ) -1H -ピラゾールを用いて実施例106と同様の方法で標記化合物を得た。

15 ${}^{1}H-NMR$ (CD₃OD) δ ppm:

1.05-1.15 (6H, m), 1.7-1.85 (2H, m), 1.9-2.1 (4H, m), 2.43 (2H, t, J=6.8Hz), 2.79 (2H, t, J=7.0Hz), 2.8-2.95 (3H, m), 3.25-3.4 (4H, m), 3.55-3.75 (5H, m), 3.8-3.85 (1H, m), 3.9-4.05 (4H, m), 4.55-4.65 (1H, m), 5.0-5.1 (1H, m), 6.41 (1H, dd, J=8.4Hz, 2.4Hz), 6.54 (1H, d, J=2.4Hz), 6.9 (1H, d, J=8.4Hz)

実施例110

20

 $4 - [(4 - {3 - [N - ペンジル - N - (2 - カルバモイルエチル) アミノ]}$ - 2 - メチルフェニル) メチル] - 3 - (β - D - グルコピラノ - 3 - (γ - D - グルコピラノ)

25 $4-[(4-{3-[N-ベンジル-N-(2-カルバモイルエチル) アミノ]}$ プロポキシ $}-2-$ メチルフェニル)メチル]-5-イソプロピル-3-(2,3,4,6-テトラ-O-ピバロイル $-\beta-$ D-グルコピラノシルオキシ)-1H-ピラゾール (1.25g) のメタノール (13mL) 溶液にナトリウム

メトキシド(28%メタノール溶液、0.25mL)を加え、50℃で6時間 撹拌した。反応混合物を減圧下濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラ フィー(溶出溶媒:塩化メチレン/メタノール=10/1~5/1)で精製し、 標記化合物(0.5g)を得た。

5 ${}^{1}H-NMR$ (CD₃OD) δ ppm:

1.05-1.15 (6H, m), 1.85-1.95 (2H, m), 2.28 (3H, s), 2.4 (2H, t, J=6.9Hz), 2.55-2.65 (2H, m), 2.75-2.85 (3H, m), 3.25-3.4 (4H, m), 3.55-3.75 (5H, m), 3.75-3.85 (1H, m), 3.92 (2H, t, J=6.2Hz), 4.95-5.05 (1H, m), 6.55 (1H, dd, J=8.5Hz), 6.62 (1H, d, J=2.8Hz), 6.83 (1H, d, J=8.5Hz), 7.15-7.35

10 (5H, m)

実施例111

 $4 - (4 - (3 - (2 - (カルバモイル) エチルアミノ) プロポキシ} - 2 - メチルフェニル) メチル<math>) - 3 - (\beta - D - グルコピラノシルオキシ) - 5 -$ イソプロピル- 1 H -ピラゾール

4-〔(4-{3-〔N-ベンジル-N-(2-カルバモイルエチル)アミノ〕プロポキシ}-2-メチルフェニル)メチル〕-3-(β-D-グルコピラノシルオキシ)-5-イソプロピル-1H-ピラゾール(0.5g)をメタノール(8mL)に溶解し、10%パラジウム炭素粉末(0.1g)を加え、水素雰囲気下室温で3時間撹拌した。不溶物をろ去し、ろ液を減圧下濃縮した。残20 渣の一部(0.1g)をメタノール(1mL)-酢酸エチル(1.5mL)混合溶媒に溶解し、種晶を加え三日間室温で撹拌した。析出した結晶をろ取し、メタノール/酢酸エチル(2/3)混合溶媒で洗浄後、減圧下乾燥して標記化合物(85mg)を得た。

 $^{1}H-NMR$ (CD₃OD) δ ppm:

25 1.05-1.15 (6H, m), 1.85-2.0 (2H, m), 2.29 (3H, s), 2.42 (2H, t, J=6.9Hz), 2.7-2.9 (5H, m), 3.25-3.4 (4H, m), 3.6-3.75 (3H, m), 3.75-3.85 (1H, m), 3.99 (2H, t, J=6.2Hz), 4.95-5.05 (1H, m), 6.62 (1H, dd, J=8.4Hz, 2.4Hz), 6.71 (1H, d, J=2.4Hz), 6.85 (1H, d, J=8.4Hz)

融点:191~193℃

実施例112

 $4-(4-(S)-3-(2-(カルバモイル) エチルアミノ) -2-ヒドロキシプロポキシ} -2-メチルフェニル) メチル<math>) -3-(\beta-D-グルコ$ ピラノシルオキシ) -5-イソプロピル-1H-ピラゾール

5 4- [(4-ヒドロキシー2-メチルフェニル) メチル] -5-イソプロピル -3-(2, 3, 4, 6-F)-O-Uバロイル $-\beta-D-$ グルコピラノシ ルオキシ)-1H-ピラゾール(0.3g)および炭酸カリウム(84mg) のN、N-ジメチルホルムアミド(3mL)懸濁液に、(S)-1-(p-トル エンスルホニルオキシ)-2,3-エポキシプロパン(0.1g)および触媒 10 量のフッ化セシウムを加え、室温で一晩撹拌した。反応混合物を飽和塩化アン モニウム水溶液中に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。抽出物を飽和炭酸水素ナト リウム水溶液および飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒 を減圧下留去した。残渣をメタノール(5mL)に溶解し、3-ベンジルアミ ノプロピオンアミド(0.14g)を加え、50<math>℃で一晩撹拌した。反応混合 15 物を減圧下濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒: n-ヘキサン/酢酸エチル=1/2~塩化メチレン/メタノール=10/1) で精製して4-〔(4-{(S)-3-〔N-ベンジル-N-(2-カルバモイル エチル) アミノ] -2-ヒドロキシプロポキシ}-2-メチルフェニル) メチル] 20 D-グルコピラノシルオキシ)-1H-ピラゾール(0.23g)を得た。こ れをメタノール(5mL)に溶解し、10%パラジウム炭素粉末(0.1g) を加え、水素雰囲気下室温で四日間撹拌した。不溶物をろ去し、ろ液を減圧下 濃縮した。残渣をメタノール(5 mL)に溶解し、ナトリウムメトキシド(2) 8%メタノール溶液、0.085mL)を加え、50℃で一晩撹拌した。反応 25 混合物を減圧下濃縮し、残渣をODS固相抽出法(洗浄溶媒:蒸留水、溶出溶 媒:メタノール) および逆相分取カラムクロマトグラフィー(資生堂社製CA PCELL PAK UG120 ODS, $5 \mu \text{m}$, 120 Å, $20 \times 50 \text{mm}$,

流速 30mL/分リニアグラージェント,水/メタノール= 90/10~10 / 90) で順次精製して標記化合物(23mg)を得た。

 $^{1}H-NMR$ (CD₃OD) δ p p m:

1.05-1.15 (6H, m), 2.29 (3H, s), 2.43 (2H, t, J=6.7Hz), 2.65-2.95 (5H, m),

3.25-3.4 (4H, m), 3.6-3.7 (3H, m), 3.75-3.85 (1H, m), 3.9 (2H, d, J=5.3Hz),

3.95-4.05 (1H, m), 4.95-5.05 (1H, m), 6.64 (1H, dd, J=8.4Hz, 2.4Hz), 6.74 (1H, d, J=2.4Hz), 6.86 (1H, d, J=8.4Hz)

実施例113

5

 $\frac{4 - \left[(4 - \{ (R) - 3 - \left[2 - () \mu \right] + () \mu \right] - 2 - \nu \right]}{10 \quad \frac{1}{2} - \frac{1$

(S) -1-(p-h)ルエンスルホニルオキシ) -2, 3-エポキシプロパンの代わりに(R) -1-(p-h)エンスルホニルオキシ) -2, 3-エポキシプロパンを用いて実施例 1 1 2 と同様の方法で標記化合物を得た。

15 ${}^{1}H-NMR$ (CD,OD) δ ppm:

1.05-1.15 (6H, m), 2.29 (3H, s), 2.43 (2H, t, J=6.7Hz), 2.65-2.95 (5H, m), 3.25-3.4 (4H, m), 3.6-3.7 (3H, m), 3.75-3.85 (1H, m), 3.9 (2H, d, J=5.3Hz), 4.0-4.05 (1H, m), 4.95-5.05 (1H, m), 6.64 (1H, dd, J=8.4Hz, 2.5Hz), 6.74 (1H, d, J=2.5Hz), 6.86 (1H, d, J=8.4Hz)

20 参考例 6 7

25

3-ベンジルアミノプロピオン酸ベンジルエステル

アクリル酸ベンジルエステル(2g)のエタノール(15mL)溶液にベンジルアミン(1.75mL)を加え、室温で一晩撹拌した。反応混合物を減圧下濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:n-へキサン/酢酸エチル=2/1~1/1)で精製して標記化合物(2.91g)を得た。

 $^{1}H-NMR$ (CDC1₃) δ p pm:

2.59 (2H, t, J=6.5Hz), 2.92 (2H, t, J=6.5Hz), 3.79 (2H, s), 5.13 (2H, s),

7.2-7.4 (10H, m)

実施例114

5

 $3-(2, 3, 4, 6-テトラーO-アセチルー<math>\beta-D-グ$ ルコピラノシル オキシ) -4- {(4-(3-ヒドロキシプロポキシ) -2-メチルフェニル] メチル} -5-イソプロピル-1H-ピラゾール(1g) およびトリエチルア ミン (0. 29mL) の塩化メチレン (10mL) 溶液に、メタンスルホニル 10 クロリド(0.13mL)を加え、室温で1時間撹拌した。反応混合物を0. 5mo1/L塩酸中に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。抽出物を水および飽和食 塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を減圧下留去して3-(2, 3. 4. 6 - テトラ - O - アセチル - β - D - グルコピラノシルオキシ) - 5 ーイソプロピルー4ー({4-[3-(メタンスルホニルオキシ)プロポキシ] 15 -2-メチルフェニル}メチル)-1H-ピラゾール(1.12g)を得た。 これをアセトニトリル (7mL) -エタノール (7mL) に溶解し、3-ペン ジルアミノプロピオン酸ペンジルエステル(1.27g) およびヨウ化ナトリ ウム (240mg) を加え、60℃で二日間撹拌した。反応混合物を水中に注 ぎ、酢酸エチルで抽出した。抽出物を水および飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸 20 ナトリウムで乾燥し、溶媒を減圧下留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマ トグラフィー(溶出溶媒:塩化メチレン/メタノール=30/1~20/1) で精製して3-(2, 3, 4, 6-テトラ-O-アセチル $-\beta-$ Dーグルコピ ラノシルオキシ) -4- [(4-{3-[N-ベンジル-N-(2-ベンジルオ キシカルボニルエチル)アミノ]プロポキシ}-2-メチルフェニル)メチル] 25 -5-イソプロピル-1H-ピラゾール(1.3g)を得た。これをメタノー ル (10mL) に溶解し、10%パラジウム炭素粉末(0.65g)を加え、 水素雰囲気下室温で一晩撹拌した。不溶物をろ去し、ろ液を減圧下濃縮して3

- (2, 3, 4, 6-テトラー〇ーアセチルー β -Dーグルコピラノシルオキ シ) -4-({4-[3-(2-カルボキシエチルアミノ)プロポキシ]-2-メチルフェニル}メチル)ー5ーイソプロピルー1Hーピラゾール(0.95 g) を得た。これを1, 4-ジオキサン(10mL)に溶解し、炭酸水素ナト リウム (0. 45g) および水 (10mL) を加え、15分間撹拌した。反応 5 混合物にベンジルオキシカルボニルクロリド(0.23mL)を加え、室温で 一晩撹拌した。反応混合物にベンジルオキシカルボニルクロリド(0.23m L) を追加し、室温で3時間撹拌した。反応混合物を0.5mol/L塩酸中 に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。抽出物を水および飽和食塩水で洗浄後、無水 硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を減圧下留去して3-(2,3,4,6-テト 10 ラーO-アセチルーβ-D-グルコピラノシルオキシ)-4-〔(4-{3-〔N ーベンジルオキシカルポニル-N-(2-カルボキシエチル)アミノ〕プロポ キシ} -2-メチルフェニル) メチル] -5-イソプロピル-1H-ピラゾー ル (0.86g) を得た。得られた3-(2,3,4,6-テトラ-O-アセ チルーβ-D-グルコピラノシルオキシ)-4-〔(4-{3-〔N-ベンジル 15 オキシカルボニルーN-(2-カルボキシエチル)アミノ〕プロポキシ}-2 ーメチルフェニル)メチル]ー5ーイソプロピルー1Hーピラゾール(0.1 7g)のN, N-ジメチルホルムアミド (3mL) 溶液にL-セリンアミド塩 酸塩 (37mg)、1-ヒドロキシベンゾトリアゾール (30mg)、1-エ チル-3-(3-ジメチルアミノプロピル)カルポジイミド塩酸塩(77mg) 20 およびトリエチルアミン(0.11mL)を加え、室温で8時間撹拌した。反 応混合物を水中に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。抽出物を水および飽和食塩水 で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を減圧下留去した。残渣をシリ カゲルカラムクロマトグラフィー (溶出溶媒:塩化メチレン/メタノール=2 $0/1\sim10/1$) で精製して3-(2,3,4,6-テトラーO-アセチル 25 シカルボニル-N-{2-((S)-1-カルバモイル-2-ヒドロキシエチル カルバモイル] エチル} アミノ) プロポキシ] -2-メチルフェニル} メチル) -5-イソプロピル-1H-ピラゾール(81mg)を得た。これをメタノール(5mL)に溶解し、10%パラジウム炭素粉末(10mg)を加え、水素雰囲気下室温で3時間撹拌した。不溶物をろ去し、ろ液を減圧下濃縮した。残渣をメタノール(4mL)に溶解し、ナトリウムメトキシド(28%メタノール溶液、0.02mL)を加え、室温で1時間撹拌した。反応混合物を減圧下濃縮し、残渣をODS固相抽出法(洗浄溶媒:蒸留水、溶出溶媒:メタノール)で精製することにより標記化合物(38mg)を得た。

 $^{1}H-NMR$ (CD₃OD) δ ppm:

1.0-1.2 (6H, m), 1.85-2.0 (2H, m), 2.28 (3H, s), 2.4-2.55 (2H, m), 2.7-2.95

10 (5H, m), 3.25-3.4 (4H, m), 3.55-3.85 (6H, m), 3.99 (2H, t, J=6.1Hz), 4.35-4.45 (1H, m), 4.95-5.05 (1H, m), 6.61 (1H, dd, J=8.4Hz, 2.2Hz), 6.71 (1H, d, J=2.2Hz), 6.84 (1H, d, J=8.4Hz)

実施例115

5

4- ((4-{3-(2-(カルバモイルメチルカルバモイル) エチルアミノ)

15 $\frac{\mathcal{J} \cap \mathcal{J} + \mathcal{J} - 2 - \mathcal{J} + \mathcal{J} \cap \mathcal{J} - 2 - \mathcal{J} + \mathcal{J} \cap \mathcal{J}}{\mathcal{J} \cap \mathcal{J} + \mathcal{J} \cap \mathcal{J} \cap \mathcal{J} \cap \mathcal{J} \cap \mathcal{J}}$

L-セリンアミド塩酸塩の代わりにグリシンアミド塩酸塩を用いて実施例 1 1 4 と同様の方法で標記化合物を得た。

 $^{1}H-NMR$ (CD₃OD) δ p pm:

- 20 1.05-1.15 (6H, m), 1.9-2.0 (2H, m), 2.29 (3H, s), 2.46 (2H, t, J=6.6Hz), 2.7-2.85 (3H, m), 2.88 (2H, t, J=6.6Hz), 3.3-3.4 (4H, m), 3.6-3.7 (3H, m), 3.75-3.85 (3H, m), 3.99 (2H, t, J=6.1Hz), 5.0-5.05 (1H, m), 6.61 (1H, dd, J=8.4Hz, 2.5Hz), 6.71 (1H, d, J=2.5Hz), 6.85 (1H, d, J=8.4Hz) 实施例 1 1 6
- 25 $4 \{(4 (3 \{2 ((S) 1 (カルバモイル) エチルカルバモイル) エチルアミノ} プロポキシ) <math>-2$ メチルフェニル) メチル $\} -3 (\beta D)$ -グルコピラノシルオキシ) -5 -イソプロピル-1 H -ピラゾール

L-セリンアミド塩酸塩の代わりにL-アラニンアミド塩酸塩を用いて実施

例114と同様の方法で標記化合物を得た。

 $^{1}H-NMR$ (CD₃OD) δ p pm:

1.05-1.15 (6H, m), 1.33 (3H, d, J=7.2Hz), 1.9-2.0 (2H, m), 2.29 (3H, s),

2.35-2.5 (2H, m), 2.7-2.9 (5H, m), 3.3-3.4 (4H, m), 3.6-3.7 (3H, m),

3. 75-3. 85 (1H, m), 3. 99 (2H, t, J=6. 1Hz), 4. 32 (1H, q, J=7. 2Hz), 4. 95-5. 05 (1H, m), 6. 61 (1H, dd, J=8. 4Hz, 2. 3Hz), 6. 71 (1H, d, J=2. 3Hz), 6. 85 (1H, d, J=8. 4Hz)

実施例117

5

15

20

L-セリンアミド塩酸塩の代わりに(S)-2-アミノ-6-(ベンジルオキシカルポニルアミノ) ヘキサン酸アミド塩酸塩を用いて実施例114と同様の方法で標記化合物を得た。

 ${}^{1}H-NMR$ (CD₃OD) δ ppm:

1.05-1.2 (6H, m), 1.25-2.0 (8H, m), 2.29 (3H, s), 2.35-2.55 (2H, m), 2.63 (2H, t, J=7.0Hz), 2.7-2.95 (5H, m), 3.25-3.4 (4H, m), 3.55-3.75 (3H, m), 3.75-3.85 (1H, m), 3.99 (2H, t, J=6.0Hz), 4.25-4.35 (1H, m), 4.95-5.05 (1H, m), 6.62 (1H, dd, J=8.4Hz, 2.2Hz), 6.71 (1H, d, J=2.2Hz), 6.84 (1H, d, J=8.4Hz)

参考例 68

3-アミノ-2, 2-ジ (メチル) プロピオン酸ベンジルエステル

3-アミノ-2, 2-ジメチル-1-プロパノール(5g)のメタノール(5 0 mL)溶液にジtert-ブチルジカーボネート(12.7g)を加え、室温で一晩撹拌した。反応混合物を減圧下濃縮し、残渣(固体)をn-ヘキサンージエチルエーテルで扱いろ取し、n-ヘキサンで洗浄後、減圧下乾燥して3-(tert-ブトキシカルボニルアミノ)-2, 2-ジメチル-1-プロパ

ノール(7.48g)を得た。これに四塩化炭素(40mL)、アセトニトリル (40mL) および水 (48mL)、過ヨウ素酸ナトリウム (38.8g) およ び三塩化ルテニウム・n水和物(1g)を順次加え、室温で一晩撹拌した。反 応混合物を水で希釈し、酢酸エチルで抽出した。有機層を水および飽和食塩水 で洗浄後、飽和炭酸カリウム水溶液を加え、水層を分取した。水層を2mo1 5 **ノ**L塩酸で酸性とし、酢酸エチルで抽出した。抽出物を水および飽和食塩水で 洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を減圧下留去して3-(ter t-ブトキシカルボニルアミノ)-2、2-ジ(メチル)プロピオン酸(2. 78g)を得た。これをN, N-ジメチルホルムアミド(30mL)に溶解し、 炭酸カリウム(3.54g)およびペンジルブロミド(2.28mL)を加え、 10 室温で一晩撹拌した。反応混合物を水中に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。抽出 物を水および飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を減圧 下留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:n-へ キサン/酢酸エチル=2/1)で精製して3-(tertーブトキシカルボニ ルアミノ)-2,2-ジ(メチル)プロピオン酸ベンジルエステル(2.72 15 g) を得た。これに塩酸 (4mol/L1, 4-ジオキサン溶液、<math>10mL) を加え、室温で三日間撹拌した。反応混合物を減圧下濃縮し、残渣に飽和炭酸 水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出物を水および飽和 食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を減圧下留去して標記化 合物(1.61g)を得た。 20

'H-NMR (DMSO-d₆) δppm:

1.09 (6H, s), 1.35-1.7 (2H, br), 2.63 (2H, s), 5.09 (2H, s), 7.25-7.45 (5H, m)

実施例118

25 $3-(\beta-D-\mathcal{I})$ ルコピラノシルオキシ) $-5-\mathcal{I}$ ソプロピルー $4-\{(4-(3-2)-(2-(2-2)) -1-\mathcal{I}) -1-\mathcal{I}\}$ $-(2-(2-2) -1-\mathcal{I})$ カルポニル) -2-(2-2) プロポキシ) $-2-\mathcal{I}$ メチル) $-2-\mathcal{I}$ $-2-\mathcal{I$

オキシ) -4- {[4-(3-ヒドロキシプロポキシ) -2-メチルフェニル] メチル} -5-イソプロピル-1H-ピラゾール(1g) およびトリエチルア ミン(0.25mL)の塩化メチレン(5mL)溶液に、メタンスルホニルク ロリド(0.13mL)を加え、室温で1時間撹拌した。反応混合物を0.5 mol/L塩酸中に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。抽出物を水および飽和食塩 5 水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を減圧下留去して3-(2, 3, 4, 6ーテトラーOーアセチルー β -Dーグルコピラノシルオキシ)-5 ーイソプロピルー4ー({4-[3-(メタンスルホニルオキシ)プロポキシ〕 得られた $3-(2, 3, 4, 6-テトラ-O-アセチル-<math>\beta-D-グルコピラ$ 10 ノシルオキシ) -5-イソプロピル-4-({4-[3-(メタンスルホニルオ キシ)プロポキシ] -2-メチルフェニル}メチル)-1H-ピラゾール(0. 36g)を2-プロパノール(2mL)-アセトニトリル(2mL)に溶解し、 3-アミノ-2, 2-ジ(メチル)プロピオン酸ベンジルエステル(0.26 g) およびヨウ化ナトリウム (75mg) を加え、60℃で二日間撹拌した。 15 反応混合物を水中に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。抽出物を水および飽和食塩 水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を減圧下留去した。残渣をシ リカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒: n-ヘキサン/酢酸エチル= 1/5~塩化メチレン/メタノール=20/1)で精製して3-(2,3,4,6-テトラ-O-アセチル- β -D-グルコピラノシルオキシ)-4-〔(4-20 {3-[2-ベンジルオキシカルボニル-2-(メチル)プロピルアミノ〕プ ロポキシ} -2-メチルフェニル) メチル〕-5-イソプロピル-1H-ピラ ゾール (0.35g) を得た。これをメタノール (5mL) に溶解し、10% パラジウム炭素粉末(0.1g)を加え、水素雰囲気下室温で5時間撹拌した。 不溶物をろ去し、ろ液を減圧下濃縮して3-(2,3,4,6-テトラ-〇-25 アセチルーβ-D-グルコピラノシルオキシ)-4-〔(4-{3-〔2-カル ボキシー2-(メチル)プロピルアミノ]プロポキシ}-2-メチルフェニル) メチル] -5-イソプロピル-1H-ピラゾール(0.31g)を得た。これ

をテトラヒドロフラン (4mL) に溶解し、トリエチルアミン (0.094m L) およびN-(ベンジルオキシカルボニルオキシ) スクシンイミド(64m g) を加え、室温で一晩撹拌した。反応混合物を0.5mo1/L塩酸中に注 ぎ、酢酸エチルで抽出した。抽出物を水および飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸 ナトリウムで乾燥し、溶媒を減圧下留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマ 5 トグラフィー(溶出溶媒:塩化メチレン/メタノール=20/1)で精製して 3 - (2, 3, 4, 6 - F) - O - F + F + O - F + Oキシ) -4- {[4-(3-{N-ベンジルオキシカルボニル-N-[2-カル ボキシー2-(メチル)プロピル]アミノ}プロポキシ)-2-メチルフェニ ル] メチル} -5-イソプロピル-1H-ピラゾール(0.3g)を得た。得 10 られた3-(2,3,4,6-テトラ-O-アセチル-β-D-グルコピラノ シルオキシ)-4-{[4-(3-{N-ベンジルオキシカルボニル-N-[2 -カルボキシ-2-(メチル)プロピル]アミノ}プロポキシ)-2-メチル フェニル] メチル $} - 5 - 4$ プロピルー1 H - 2 プール (0.1g) のN, N-ジメチルホルムアミド (2 mL) 溶液に1-ベンジルピペラジン (2 6 m 15 g)、1-ヒドロキシベンゾトリアゾール(17mg)、1-エチル-3-(3 ージメチルアミノプロピル)カルボジイミド塩酸塩(44mg)およびトリエ チルアミン(0.064mL)を加え、室温で6時間撹拌した。反応混合物を 水中に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。抽出物を水および飽和食塩水で洗浄後、 無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を減圧下留去した。残渣をシリカゲルカラ 20 ムクロマトグラフィー(溶出溶媒:塩化メチレン/メタノール=40/1)で 精製して3-(2,3,4,6-テトラ-O-アセチル- β -D-グルコピラ ノシルオキシ) - 4 - {[4 - (3 - {N-ベンジルオキシカルボニル-N-[2 - (4-ベンジルピペラジン-1-イル)カルボニルー2-(メチル)プロピ ル) アミノ} プロポキシ) -2-メチルフェニル] メチル} -5-イソプロピ 25 ルー1H-ピラゾール(45mg)を得た。これをテトラヒドロフラン(4m L) に溶解し、10%パラジウム炭素粉末(20mg)を加え、水素雰囲気下 室温で一晩撹拌した。反応混合物にメタノール(2mL)を加え、水素雰囲気

WO 2004/018491

5

20

25

下室温で5時間撹拌した。不溶物をろ去し、ろ液を減圧下濃縮した。残渣をメータノール (2 mL) に溶解し、ナトリウムメトキシド (28%メタノール溶液、0.02 mL) を加え、室温で1時間撹拌した。反応混合物を減圧下濃縮し、残渣をODS固相抽出法(洗浄溶媒:蒸留水、溶出溶媒:メタノール)および逆相分取カラムクロマトグラフィー(資生堂社製CAPCELL PAK UG120 ODS, $5\,\mu$ m, $120\,\text{Å}$, $20\times50\,\text{mm}$, 流速 $30\,\text{mL}/分$ リニアグラージェント,水/メタノール= $90/10\sim10/90$)で順次精製して標記化合物($12\,\text{mg}$)を得た。

 ${}^{1}H-NMR$ (CD₃OD) δ ppm:

10 1.05-1.2 (6H, m), 1.29 (6H, s), 1.85-2.0 (2H, m), 2.3 (3H, s), 2.65-2.9 (9H, m), 3.25-3.4 (4H, m), 3.5-3.75 (7H, m), 3.75-3.85 (1H, m), 4.0 (2H, t, J=5.8Hz), 5.0-5.1 (1H, m), 6.62 (1H, dd, J=8.4Hz, 2.0Hz), 6.72 (1H, d, J=2.0Hz), 6.84 (1H, d, J=8.4Hz)

実施例119

15 $4 - \{(4 - (3 - \{2 - \{(S) - 1 -) + 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) +$

1-ベンジルピペラジンの代わりにL-セリンアミド塩酸塩を用いて実施例 118と同様の方法で標記化合物を得た。

 ${}^{1}H-NMR$ (CD₃OD) δ ppm:

1.05-1.15 (6H, m), 1.17 (3H, s), 1.19 (3H, s), 1.9-2.0 (2H, m), 2.28 (3H, s), 2.7 (2H, s), 2.75-2.85 (3H, m), 3.25-3.4 (4H, m), 3.6-3.7 (3H, m), 3.76 (1H, dd, J=11.1Hz, 4.7Hz), 3.8-3.9 (2H, m), 4.0 (2H, t, J=6.1Hz), 4.35-4.4 (1H, m), 4.95-5.05 (1H, m), 6.61 (1H, dd, J=8.4Hz, 2.3Hz), 6.71 (1H, d, J=2.3Hz), 6.84 (1H, d, J=8.4Hz)

実施例120

 $3 - (\beta - D - J)$ ルコピラノシルオキシ) -5 - 4ソプロピル $-4 - \{(4 - (3))\}$

15

20

1-ベンジルピペラジンの代わりに1-メチルピペラジンを用いて実施例1 18と同様の方法で標記化合物を得た。

 ${}^{1}H-NMR$ (CD,OD) δ ppm:

1.05-1.15 (6H, m), 1.29 (6H, s), 1.85-2.0 (2H, m), 2.26 (3H, s), 2.29 (3H, s), 2.3-2.45 (4H, m), 2.6-2.85 (5H, m), 3.25-3.4 (4H, m), 3.55-3.75 (7H, m), 3.75-3.85 (1H, m), 3.99 (2H, t, J=6.0Hz), 4.95-5.05 (1H, m), 6.61 (1H,

10 dd, J=8.4Hz, 2.5Hz), 6.71 (1H, d, J=2.5Hz), 6.84 (1H, d, J=8.4Hz) 実施例 1 2 1

1-ベンジルピペラジンの代わりに1-(2-ヒドロキシエチル)ピペラジンを用いて実施例118と同様の方法で標記化合物を得た。

 $^{1}H-NMR$ (CD,OD) δ ppm:

1.05-1.15 (6H, m), 1.29 (6H, s), 1.85-2.0 (2H, m), 2.29 (3H, s), 2.4-2.55 (6H, m), 2.65-2.85 (5H, m), 3.25-3.4 (4H, m), 3.55-3.75 (9H, m), 3.75-3.85 (1H, m), 3.99 (2H, t, J=5.8Hz), 5.0-5.05 (1H, m), 6.61 (1H, dd, J=8.3Hz, 1.9Hz), 6.71 (1H, d, J=1.9Hz), 6.85 (1H, d, J=8.3Hz) 参考例 6 9

3-アミノー3-メチル酪酸ベンジルエステル

25 3,3-ジメチルアクリル酸(1.3g)および炭酸カリウム(2.07g)のN,N-ジメチルホルムアミド(15mL)懸濁液に、ベンジルブロミド(1.19mL)を加え、室温で4時間撹拌した。反応混合物を水中に注ぎ、ジエチルエーテルで抽出した。抽出物を水および飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸ナト

15

リウムで乾燥し、溶媒を減圧下留去した。残渣を2-プロパノール(20mL) に溶解し、-15℃でアンモニアガスを飽和になるまで吹き込み、80℃でー 晩撹拌した。反応混合物を減圧下濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグ ラフィー (溶出溶媒:塩化メチレン/メタノール=15/1~7/1) で精製 し、標記化合物(0.31g)を得た。

 ${}^{1}H-NMR$ (DMSO-d_f) δ ppm:

1.08 (6H, s), 1.78 (2H, brs), 2.38 (2H, s), 5.08 (2H, s), 7.3-7.4 (5H, m) 実施例122

 $3-(\beta-D-グルコピラノシルオキシ) -4-[(4-{3-[2-{[4-$ (2-ヒドロキシエチル) ピペラジン-1-イル) カルボニル} -1, 1-ジ 10 (メチル) エチルアミノ] プロポキシ} -2-メチルフェニル) メチル] -5 ーイソプロピルー <u>1 H</u>ーピラゾール

4- {[4-(3-クロロプロポキシ)-2-メチルフェニル] メチル}-5 ーイソプロピルー3-(2,3,4,6-テトラーO-ピバロイルー $\beta-$ D-グルコピラノシルオキシ) -1H-ピラゾール(1g) およびヨウ化ナトリウ ム (0.27g) のアセトニトリル (5mL) 混合物を10時間加熱還流した。 反応混合物を60℃まで冷却し、3-アミノ-3-メチル酪酸ペンジルエステ ル (0.31g) の2-プロパノール (5mL) 溶液を加え、55℃で6日間 撹拌した。反応混合物を減圧下濃縮後、残渣を酢酸エチルー水に溶解し、有機 層を分離した。有機層を水および飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで 20 乾燥し、溶媒を減圧下留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (溶出溶媒: n-ヘキサン/酢酸エチル=1/2~塩化メチレン/メタノール =20/1) で精製して4- $[(4-\{3-[2-ベンジルオキシカルボニルー$ 1, 1-ジ(メチル)エチルアミノ]プロポキシ}-2-メチルフェニル)メ チル] -5-イソプロピル-3-(2,3,4,6-テトラ-O-ピバロイル 25 $-\beta - D -$ グルコピラノシルオキシ)-1 H -ピラゾール(0.63g)を得 た。これをメタノール(5 mL)に溶解し、10%パラジウム炭素粉末(6 5 mg)を加え、水素雰囲気下室温で一晩撹拌した。不溶物をろ去し、ろ液を減

圧下濃縮して4-〔(4-{3-〔2-カルボキシ-1,1-ジ(メチル) エチ ルアミノ] プロポキシ} -2-メチルフェニル) メチル] -5-イソプロピル -3-(2,3,4,6-テトラ-O-ピバロイル $-\beta-$ D-グルコピラノシ ルオキシ) -1 H - ピラゾール (0.52g) を得た。得られた4 - [(4 - {3 - [2-カルボキシ-1, 1-ジ(メチル)エチルアミノ]プロポキシ}-2 5 ーメチルフェニル)メチル]-5-イソプロピル-3-(2,3,4,6-テ トラー〇-ピバロイルー β -D-グルコピラノシルオキシ)-1 H-ピラゾー ル (0.1g) のN, N-ジメチルホルムアミド (2mL) 溶液に1-(2-ヒドロキシエチル) ピペラジン(19mg)、1-ヒドロキシベンゾトリアゾ ール (17mg)、1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピル)カルボ 10 ジイミド塩酸塩 (43mg) およびトリエチルアミン (0.062mL) を加 え、室温で20時間撹拌した。反応混合物を水中に注ぎ、酢酸エチルで抽出し た。抽出物を水および飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶 媒を減圧下留去した。残渣をメタノール(3mL)に溶解し、ナトリウムメト キシド (28%メタノール溶液、0.1mL) を加え、50℃で一晩撹拌した。 15 反応混合物を減圧下濃縮し、残渣をODS固相抽出法(洗浄溶媒:蒸留水、溶 出溶媒:メタノール) および逆相分取カラムクロマトグラフィー(資生堂社製 CAPCELL PAK UG120 ODS, $5 \mu m$, 120 Å, 20×50 mm, 流速30mL/分リニアグラージェント, 水/メタノール=90/10 ~10/90) で順次精製して標記化合物(13mg)を得た。 20

MS (ESI, m/z): 678 (M+H) + $^{1}H-NMR$ (CD₃OD) δ p pm:

1.05-1.15 (6H, m), 1.18 (6H, s), 1.85-2.0 (2H, m), 2.29 (3H, s), 2.42 (2H, t, J=5.0Hz), 2.45-2.55 (6H, m), 2.71 (2H, t, J=7.0Hz), 2.75-2.9 (1H, m),

3. 25-3. 4 (4H, m), 3. 5-3. 75 (9H, m), 3. 75-3. 85 (1H, m), 3. 99 (2H, t, J=6. 0Hz), 4. 95-5. 05 (1H, m), 6. 62 (1H, dd, J=8. 4Hz, 2. 5Hz), 6. 72 (1H, d, J=2. 5Hz), 6. 85 (1H, d, J=8. 4Hz)

実施例123

25

 $4 - \{[4 - (3 - \{2 - [(S) - 1 - D)N/(1 + 1) - 2 - 1 + 1 - 2) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + (2 - 1) + ($

5 1-(2-ヒドロキシエチル)ピペラジンの代わりにL-セリンアミド塩酸 塩を用いて実施例122と同様の方法で標記化合物を得た。

MS (ESI, m/z) : 652 [M+H] +

 ${}^{1}H-NMR$ (CD₃OD) δ ppm:

1.05-1.15 (6H, m), 1.19 (6H, s), 1.85-2.0 (2H, m), 2.2-2.5 (5H, m), 2.7-2.95

10 (3H, m), 3.25-3.4 (4H, m), 3.55-3.9 (6H, m), 4.01 (2H, t, J=6.1Hz),

4.35-4.45 (1H, m), 4.95-5.05 (1H, m), 6.62 (1H, dd, J=8.3Hz, 2.3Hz), 6.72

(1H, d, J=2.3Hz), 6.85 (1H, d, J=8.3Hz)

実施例124

15

1-(2-ヒドロキシエチル)ピペラジンの代わりに2-アミノ-6-(ベンジルオキシカルボニルアミノ)へキサン酸アミド塩酸塩を用いて実施例12 2 と同様の方法で4- { $(4-(3-\{2-((S)-5-ペンジルオキシカルボニルアミノ-1-(カルバモイル)ペンチルカルバモイル)-1,1-ジ・(メチル)エチルアミノ}プロポキシ)<math>-2-$ メチルフェニル)メチル $\}-3-(\beta-D-$ グルコピラノシルオキシ)-5-イソプロピル-1 H-ピラゾールを得、ついで4- { $(4-\{3-((S)-5-ペンジルオキシ)-1-125-(カルバモイル)ペンチルアミノ)プロポキシ}-2-$ メチルフェニル)メチル $\}-3-(\beta-D-$ グルコピラノシルオキシ)-5-イソプロピル-1 H-ピラゾールの代わりにこれを用いて実施例 $\{7,9\}$ と同様の方法で標記化合物を得た。

 $MS (ESI, m/z) : 693 (M+H)^{+}$

 ${}^{1}H-NMR$ (CD₃OD) δ ppm:

1.05-1.15 (6H, m), 1.17 (6H, s), 1.25-1.85 (6H, m), 1.85-2.0 (2H, m), 2.2-2.45 (5H, m), 2.55-2.9 (5H, m), 3.25-3.4 (4H, m), 3.6-3.75 (3H, m), 3.75-3.85 (1H, m), 4.02 (2H, t, J=5.8Hz), 4.25-4.35 (1H, m), 4.95-5.05 (1H, m), 6.63 (1H, dd, J=8.4Hz, 2.3Hz), 6.72 (1H, d, J=2.3Hz), 6.85 (1H, d,

J=8.4Hz)

実施例125

 $3 - (\beta - D - \beta) + (\beta - D - \beta$ - {2- [(ピペラジン-1-イル) カルボニル] -1, 1-ジ(メチル) エチ 10 1-(2-ヒドロキシエチル)ピペラジンの代わりに1-ペンジルピペラジ ンを用いて実施例122と同様の方法で4-{〔4- (3-{2- ((4-ベンジ ルピペラジン-1-イル)カルボニル)-1,1-ジ(メチル)エチルアミノ プロポキシ) - 2 - メチルフェニル] メチル}-3-(β-D-グルコピラノシ 15 ルオキシ) - 5 - イソプロピル- 1 H - ピラゾールを得、ついで4 - 〔(4 - {3 - ((S) - 5 - ベンジルオキシカルボニルアミノ-1- (カルバモイル)ペン チルアミノ〕プロポキシ $\}$ $-2-メチルフェニル)メチル〕<math>-3-(\beta-D-1)$ グルコピラノシルオキシ) -5-イソプロピル-1H-ピラゾールの代わりに これを用いて実施例79と同様の方法で標記化合物を得た。

MS (ESI, m/z) : 634 (M+H) +

¹H-NMR (CD₃OD) δ p p m:

1.05-1.15 (6H, m), 1.19 (6H, s), 1.85-2.0 (2H, m), 2.29 (3H, s), 2.52 (2H, s), 2,6-2.9 (7H, m), 3.25-3.4 (4H, m), 3.4-3.55 (4H, m), 3.6-3.75 (3H, m),

3.75-3.85 (1H, m), 3.99 (2H, t, J=6.0Hz), 4.95-5.05 (1H, m), 6.62 (1H, dd, 25 J=8.4Hz, 2.5Hz), 6.72 (1H, d, J=2.5Hz), 6.84 (1H, d, J=8.4Hz)

参考例70

20

3-アミノ酪酸<u>ア</u>ミド

3-アミノ酪酸(0.52g)、2mo1/L水酸化ナトリウム水溶液(10 mL) およびテトラヒドロフラン(10mL)の混合物にベンジルオキシカル ボニルクロリド(1.07mL)を加え、室温で一晩撹拌した。反応混合物を 2mol/L塩酸中に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。抽出物を水および飽和食 塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を減圧下留去した。残渣(固 5 体)をnーヘキサンで扱い、結晶をろ取し、nーヘキサンで洗浄後、減圧下乾 燥して3-ベンジルオキシカルボニルアミノ酪酸(0.59g)を得た。これ をテトラヒドロフラン(5 mL)に溶解し、1,1 '-カルボニルビス-1 H -イミダゾール(0.59g)を加え、室温で1時間撹拌した。反応混合物に 28%アンモニア水溶液(5mL)を加え、室温で1時間撹拌した。反応混合 10 物をジエチルエーテルで希釈し、不溶物をろ取し、水およびジエチルエーテル で洗浄後、減圧下乾燥して3-ベンジルオキシカルポニルアミノ酪酸アミド(0. 54g)を得た。得られた3-ベンジルオキシカルボニルアミノ酪酸アミド(7 6mg)をメタノール(3mL)に溶解し、10%パラジウム炭素粉末(20 15 mg) を加え、水素雰囲気下室温で2時間撹拌した。不溶物をろ去し、ろ液を 減圧下濃縮して標記化合物(32mg)を得た。

 $^{1}H-NMR$ (CD₃OD) δ ppm:

1.14 (3H, d, J=6.6Hz), 2.2-2.35 (2H, m), 3.25-3.35 (1H, m) 参考例 7 1

20 3 - アミノー 2 - メチルプロピオンアミド

3-アミノ酪酸の代わりに3-アミノ-2-メチルプロピオン酸を用いて参 考例70と同様の方法で標記化合物を得た。

 $^{1}H-NMR$ (CD₃OD) δ p pm:

25

1.13 (3H, d, J=6.9Hz), 2.4-2.5 (1H, m), 2.6-2.7 (1H, m), 2.8-2.9 (1H, m) 参考例72

<u>3-アミノー2, 2-ジ(メチル)プロピオンアミド</u>

3-アミノ-2, 2-ジメチル-1-プロパノール(2g)のテトラヒドロフラン(20mL)溶液にN-(ベンジルオキシカルボニルオキシ)スクシン

イミド (7.25g) を加え、室温で一晩撹拌した。反応混合物を水中に注ぎ、 酢酸エチルで抽出した。抽出物を水および飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸ナト リウムで乾燥し、溶媒を減圧下留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグ ラフィー(溶出溶媒:n-ヘキサン/酢酸エチル=3/1~1/1)で精製し 5 て3-ベンジルオキシカルボニルアミノ-2, 2-ジメチル-1-プロパノー ル (4.6g) を得た。これに四塩化炭素 (40mL)、アセトニトリル (40 mL) および水(48mL)、過ヨウ素酸ナトリウム(11.6g) および三塩 化ルテニウム(0.2g)を順次加え、室温で一晩撹拌した。反応混合物に過 ヨウ素酸ナトリウム(11.6g)および三塩化ルテニウム(0.2g)を追 10 加し、室温で三日間撹拌した。反応混合物を水で希釈し、酢酸エチルで抽出し た。抽出物を無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去した。残渣を飽 和炭酸カリウム水溶液に溶解し、酢酸エチルで洗浄した。水層を2mol/L 塩酸で酸性とし、酢酸エチルで抽出した。抽出物を水および飽和食塩水で洗浄 後、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を減圧下留去して3-ベンジルオキシ 15 カルボニルアミノー2, 2-ジ(メチル)プロピオン酸(3.6g)を得た。 これをテトラヒドロフラン (25mL) に溶解し、1,1 '-カルボニルビス -1H-イミダゾール(3.39g)を加え、室温で1時間撹拌した。反応混 合物に28%アンモニア水溶液(25mL)を加え、室温で1時間撹拌した。 反応混合物を水で希釈し、酢酸エチルで抽出した。抽出物を1mo1/L塩酸、 水および飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を減圧下留 20 去して3-ベンジルオキシカルボニルアミノ-2,2-ジ(メチル)プロピオ ンアミド(3.35g)を得た。得られた3-ベンジルオキシカルポニルアミ ノー2, 2-3 (メチル) プロピオンアミド (0.13g) をメタノール (5mL) に溶解し、10%パラジウム炭素粉末(30mg)を加え、水素雰囲気 下室温で2時間撹拌した。不溶物をろ去し、ろ液を減圧下濃縮して標記化合物 25 (61mg) を得た。

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆) δ ppm:

1.0 (6H, s), 1.4-2.0 (2H, br), 2.52 (2H, s), 6.69 (1H, brs), 7.36 (1H, brs)

実施例126~137

対応する原料物質を用いて実施例57または実施例72と同様の方法で表1~2に記載の化合物を得た。

199

[表1]

実施例番号	構造式	¹ H-NMR (CD ₃ OD) δ ppm:
実施例126	HO OH OH	1.05-1.2 (9H, m), 1.9-2.0 (2H, m), 2.25 (1H, dd, J=14.6Hz, 6.5Hz), 2.29 (3H, s), 2.39 (1H, dd, J=14.6Hz, 6.5Hz), 2.7-2.9 (3H, m), 3.05-3.15 (1H, m), 3.25-3.4 (4H, m), 3.6-3.7 (3H, m), 3.75-3.85 (1H, m), 4.0 (2H, t, J=6.0Hz), 4.95-5.05 (1H, m), 6.62 (1H, dd, J=8.4Hz, 2.3Hz), 6.71 (1H, d, J=2.3Hz), 6.85 (1H, d, J=8.4Hz)
実施例127	HO OH OH	1.05-1.2 (9H, m), 1.9-2.0 (2H, m), 2.29 (3H, s), 2.5-2.65 (2H, m), 2.7-2.9 (4H, m), 3.25-3.4 (4H, m), 3.6-3.7 (3H, m), 3.75-3.85 (1H, m), 3.95-4.05 (2H, m), 4.95-5.05 (1H, m), 6.62 (1H, dd, J=8.3Hz, 2.3Hz), 6.71 (1H, d, J=2.3Hz), 6.85 (1H, d, J=8.3Hz)
実施例128	HO OH OH	1.05-1.15 (6H, m), 1.17 (6H, s), 1.9-2.0 (2H, m), 2.29 (3H, s), 2.66 (2H, s), 2.75-2.85 (3H, m), 3.25-3.4 (4H, m), 3.6-3.7 (3H, m), 3.75-3.85 (1H, m), 4.0 (2H, t, J=6.0Hz), 4.95-5.05 (1H, m), 6.61 (1H, dd, J=8.4Hz, 2.6Hz), 6.7 (1H, d, J=2.6Hz), 6.85 (1H, d, J=8.4Hz)
実施例129	HO OH OH	1.05-1.15 (6H, m), 1.16 (6H, s), 1.85-2.0 (2H, m), 2.28 (3H, s), 2.65 (2H, s), 2.7-2.85 (3H, m), 3.49 (1H, dd, J=9.7Hz, 3.2Hz), 3.55-3.8 (6H, m), 3.85 (1H, d, J=3.2Hz), 3.99 (2H, t, J=6.0Hz), 5.03 (1H, d, J=7.9Hz), 6.61 (1H, dd, J=8.4Hz, 2.3Hz), 6.7 (1H, d, J=2.3Hz), 6.85 (1H, d, J=8.4Hz)
実施例130	HO OH OH HAN O	1.05-1.2 (6H, m), 1.29 (6H, s), 1.85-1.95 (2H, m), 2.28 (3H, s), 2.65 (2H, t, J=7.0Hz), 2.75-2.85 (1H, m), 3.49 (1H, dd, J=9.7Hz, 3.2Hz), 3.55-3.8 (6H, m), 3.84 (1H, d, J=3.2Hz), 4.01 (2H, t, J=6.1Hz), 5.03 (1H, d, J=7.7Hz), 6.61 (1H, dd, J=8.4Hz, 2.4Hz), 6.7 (1H, d, J=2.4Hz), 6.85 (1H, d, J=8.4Hz)
実施例131	HO OH OH	1.05-1.15 (6H, m), 1.9-2.0 (2H, m), 2.28 (3H, s), 2.65-2.85 (5H, m), 3.49 (1H, dd, J=9.8Hz, 3.6Hz), 3.55-3.8 (8H, m), 3.8-3.9 (1H, m), 3.99 (2H, t, J=6.1Hz), 5.03 (1H, d, J=7.9Hz), 6.61 (1H, dd, J=8.4Hz, 2.6Hz), 6.71 (1H, d, J=2.6Hz), 6.85 (1H, d, J=8.4Hz)

[表 2]

実施例番号	構造式	¹ H-NMR (CD ₃ OD) δ ppm:
実施例132	HO OH OH	1.03 (3H, d, J=6.4Hz), 1.05-1.15 (6H, m), 1.85-2.0 (2H, m), 2.28 (3H, s), 2.65-2.95 (4H, m), 3.38 (1H, dd, J=10.6Hz, 7.3Hz), 3.45-3.8 (8H, m), 3.84 (1H, d, J=3.3Hz), 3.9-4.1 (2H, m), 5.03 (1H, d, J=8.0Hz), 6.61 (1H, dd, J=8.5Hz, 2.6Hz), 6.71 (1H, d, J=2.6Hz), 6.85 (1H, d, J=8.5Hz)
実施例133	но он он	1.05-1.15 (6H, m), 1.65-1.8 (2H, m), 1.9-2.0 (2H, m), 2.28 (3H, s), 2.65-2.85 (5H, m), 3.49 (1H, dd, J=9.7Hz, 3.5Hz), 3.55-3.8 (8H, m), 3.84 (1H, d, J=3.5Hz), 3.99 (2H, t, J=6.3Hz), 5.03 (1H, d, J=7.8Hz), 6.61 (1H, dd, J=8.5Hz, 2.7Hz), 6.7 (1H, d, J=2.7Hz), 6.85 (1H, d, J=8.5Hz)
実施例134	HO OH HO HO	1.05-1.15 (6H, m), 1.9-2.0 (2H, m), 2.28 (3H, s), 2.65-2.9 (4H, m), 3.45-3.8 (11H, m), 3.8-3.9 (1H, m), 4.0 (2H, t, J=6.1Hz), 5.03 (1H, d, J=7.8Hz), 6.61 (1H, dd, J=8.4Hz, 2.7Hz), 6.71 (1H, d, J=2.7Hz), 6.84 (1H, d, J=8.4Hz)
実施例135	HO OH HO NH	0.99 (3H, s), 1.05-1.15 (6H, m), 1.85-1.95 (2H, m), 2.28 (3H, s), 2.7-2.85 (3H, m), 3.46 (4H, s), 3.49 (1H, dd, J=9.6Hz, 3.1Hz), 3.55-3.8 (6H, m), 3.84 (1H, d, J=3.1Hz), 4.0 (2H, t, J=6.1Hz), 5.03 (1H, d, J=7.9Hz), 6.61 (1H, dd, J=8.3Hz, 2.6Hz), 6.71 (1H, d, J=2.6Hz), 6.84 (1H, d, J=8.3Hz)
実施例136	но он он	1.04 (6H, s), 1.05-1.15 (6H, m), 1.85-2.0 (2H, m), 2.28 (3H, s), 2.65-2.85 (3H, m), 3.36 (2H, s), 3.49 (1H, dd, J=9.8Hz, 3.6Hz), 3.55-3.8 (6H, m), 3.8-3.9 (1H, m), 3.99 (2H, t, J=6.1Hz), 5.03 (1H, d, J=7.8Hz), 6.61 (1H, dd, J=8.3Hz, 2.4Hz), 6.71 (1H, d, J=2.4Hz), 6.85 (1H, d, J=8.3Hz)
実施例137	HO OH OH	1.05-1.15 (6H, m), 1.85-2.0 (2H, m), 2.28 (3H, s), 2.7-2.9 (3H, m), 3.45-3.8 (13H, m), 3.8-3.9 (1H, m), 4.01 (2H, t, J=6.1Hz), 5.03 (1H, d, J=7.8Hz), 6.61 (1H, dd, J=8.6Hz, 2.4Hz), 6.71 (1H, d, J=2.4Hz), 6.85 (1H, d, J=8.6Hz)

参考例73

3-(2,3,4,6-テトラ-O-アセチル- $\beta-$ D-ガラクトピラノシル オキシ) $-4-\{(4-(3-$ アジドプロポキシ)-2-メチルフェニル] メチ

 $3-(2, 3, 4, 6-テトラーO-アセチルー<math>\beta-D-グ$ ルコピラノシル オキシ) -4- {[4-(3-ヒドロキシプロポキシ) フェニル] メチル} -5 -イソプロピル-1H-ピラゾールの代わりに3-(2,3,4,6-テトラ -O-アセチル-β-D-ガラクトピラノシルオキシ)-4-{[4-(3-ヒ ドロキシプロポキシ) -2-メチルフェニル] メチル} -5-イソプロピルー 1H-ピラゾールを用いて参考例29と同様の方法で標記化合物を得た。 $^{1}H-NMR$ (CDC1,) δ ppm:

1.05-1.2 (6H, m), 1.82 (3H, s), 1.95-2.1 (8H, m), 2.16 (3H, s), 2.27 (3H, s), 2.75-2.85 (1H, m), 3.45-3.55 (3H, m), 3.61 (1H, d, J=16.3Hz), 3.95-4.110 (3H, m), 4.1-4.2 (2H, m), 5.07 (1H, dd, J=10.4Hz, 3.5Hz), 5.35-5.45 (2H, m), 5.52 (1H, d, J=8.2Hz), 6.58 (1H, dd, J=8.3Hz, 2.6Hz), 6.69 (1H, d, J=2.6Hz), 6.81 (1H, d, J=8.3Hz)

参考例74

5

25

4-{[4-(3-アジドプロポキシ)-2-(テトラヒドロ-4H-ピラン-15 4-イルオキシ) フェニル] メチル} - 5-イソプロピル-3-(2,3,4, 6-テトラ-O-ピバロイル- $\beta-$ D-グルコピラノシルオキシ)-1H-ピ ラゾール

4-{[4-(3-クロロプロポキシ)-2-(テトラヒドロ-4H-ピラン -4-7イルオキシ)フェニル〕メチル $} -5-7$ ソプロピル-3-(2, 3, 3)20 4, 6-テトラ-O-ピバロイル $-\beta-$ D-グルコピラノシルオキシ)-1H - ピラゾール (0.3g) のN, N-ジメチルホルムアミド (5mL) 溶液に アジ化ナトリウム (43mg) を加え、80℃で3時間撹拌した。反応混合物 に水を加え、析出した結晶をろ取し、水およびnーヘキサンで洗浄後、減圧下 乾燥して標記化合物(0.3g)を得た。

 $^{1}H-NMR$ (CDC1₃) δppm :

1.0-1.2 (42H, m), 1.75-1.9 (2H, m), 1.95-2.1 (4H, m), 2.85-2.95 (1H, m), 3.45-3.65 (6H, m), 3.8-3.9 (1H, m), 3.95-4.05 (4H, m), 4.1-4.25 (2H, m),

4.4-4.55 (1H, m), 5.15-5.3 (2H, m), 5.36 (1H, t, J=9.2Hz), 5.67 (1H, d, J=8.0Hz), 6.33 (1H, dd, J=8.5Hz, 2.4Hz), 6.4 (1H, d, J=2.4Hz), 6.86 (1H, d, J=8.5Hz)

実施例138

3-(2,3,4,6-テトラ-O-アセチル $-\beta-$ D-グルコピラノシルオキシ) $-4-\{(4-(3-$ アジドプロポキシ)フェニル〕メチル $\}-5-$ イ ソプロピル-1H-ピラゾールの代わりに3-(2,3,4,6-テトラ-O-アセチル $-\beta-$ D-ガラクトピラノシルオキシ) $-4-\{(4-(3-$ アジドプロポキシ)-2-メチルフェニル〕メチル $\}-5-$ イソプロピル-1H-ピラゾールを用いて実施例1と同様の方法で標記化合物を得た。

 $^{1}H-NMR$ (CD₃OD) δ ppm:

- 1.05-1.15 (6H, m), 1.84 (3H, s), 1.85-2.0 (8H, m), 2.14 (3H, s), 2.27 (3H, s), 2.75-2.9 (3H, m), 3.53 (1H, d, J=16.5Hz), 3.59 (1H, d, J=16.5Hz), 4.0 (2H, t, J=6.2Hz), 4.05-4.2 (3H, m), 5.1-5.2 (1H, m), 5.2-5.3 (1H, m), 5.35-5.45 (2H, m), 6.61 (1H, dd, J=8.3Hz, 2.3Hz), 6.71 (1H, d, J=2.3Hz), 6.78 (1H, d, J=8.3Hz)
- 20 実施例139

 $4-\{(4-(3-アミノプロポキシ)-2-(テトラヒドロ-4H-ピラン-4- (14-(3-アミノプロポキシ)-2-(テトラヒドロ-4H-ピラン-4- (14-(3-アミノプロポキシ)-1-4- (14-(3-アミノプロポキシ)-3-(2,3,4,6-アトラ-O-ピバロイル-<math>\beta$ -D-グルコピラノシルオキシ)-1-ピラゾール

3-(2,3,4,6-テトラ-O-アセチル $-\beta-$ D-グルコピラノシルオキシ) $-4-\{[4-(3-$ アジドプロポキシ)フェニル]メチル $\}-5-$ イソプロピル-1H-ピラゾールの代わりに $4-\{[4-(3-$ アジドプロポキシ)-2-(テトラヒドロ-4H-ピラン-4-イルオキシ)フェニル]メチル $\}$

-5-イソプロピルー3-(2、3、4、6-テトラーO-ピバロイルー $\beta-$ D-グルコピラノシルオキシ)-1 H-ピラゾールを用いて実施例1 と同様の方法で標記化合物を得た。

¹H-NMR (CDC1₃) δppm:

- 5 1.0-1.2 (42H, m), 1.75-1.95 (4H, m), 1.95-2.1 (2H, m), 2.8-3.0 (3H, m), 3.5-3.7 (4H, m), 3.8-3.9 (1H, m), 3.9-4.05 (4H, m), 4.05-4.25 (2H, m), 4.4-4.55 (1H, m), 5.15-5.3 (2H, m), 5.36 (1H, t, J=9.3Hz), 5.67 (1H, d, J=7.4Hz), 6.3-6.45 (2H, m), 6.85 (1H, d, J=8.6Hz) 実施例140
- 10 3-(β-D-グルコピラノシルオキシ)-4-{[4-(2-{3-[2-ヒ ドロキシー1, 1-ビス(ヒドロキシメチル)エチル〕ウレイド}エトキシ) -2-メチルフェニル〕メチル}-5-イソプロピル-1H-ピラゾール $3-(2, 3, 4, 6-テトラ-O-アセチル-\beta-D-グルコピラノシル$ オキシ) - 4 - {[4 - (2 - アミノエトキシ) - 2 - メチルフェニル] メチル} 15 - - 5 - イソプロピル- 1 H - ピラゾール(6 0 m g)の塩化メチレン(3 m L) 溶液にトリエチルアミン(0. 016mL)およびクロロぎ酸4-ニトロフェ ニル(21mg)を加え、室温で1時間撹拌した。反応混合物にトリス(ヒド ロキシメチル) アミノメタン (35mg) およびメタノール (3mL) を加え、 室温で3時間撹拌した。反応混合物を水中に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。有 20 機層を水および飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を 減圧下留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:塩 化メチレン/メタノール= $10/1\sim6/1$) で精製して3-(2, 3, 4, 6 ーテトラーOーアセチルー β - D ーグルコピラノシルオキシ)- 4 - $\{$ [4 -(2-{3-(2-ヒドロキシ-1, 1-ピス(ヒドロキシメチル)エチル) ウレイド エトキシ - 2 - メチルフェニル メチル - 5 - イソプロピルー 25 1H-ピラゾール(36mg)を得た。これをメタノール(2mL)に溶解し、 ナトリウムメトキシド(28%メタノール溶液、0.018mL)を加え、室

温で1時間撹拌した。反応混合物を減圧下濃縮し、残渣をODS固相抽出法 (洗

浄溶媒:蒸留水、溶出溶媒:メタノール)で精製することにより標記化合物(2 2 mg)を得た。

 ${}^{1}H-NMR$ (CD₃OD) δ ppm:

1.05-1.15 (6H, m), 2.29 (3H, s), 2.75-2.85 (1H, m), 3.25-3.4 (4H, m), 3.44 (2H, t, J=5.3Hz), 3.6-3.75 (9H, m), 3.81 (1H, d, J=11.7Hz), 3.95 (2H, t, J=5.3Hz), 5.02 (1H, d, J=6.6Hz), 6.63 (1H, dd, J=8.5Hz, 2.4Hz), 6.73 (1H, d, J=2.4Hz), 6.86 (1H, d, J=8.5Hz)

実施例141~151

対応する原料物質を用いて実施例140と同様の方法で表3~4に記載の化 10 合物を得た。尚、実施例151は、実施例140の操作終了後、実施例79と 同様の接触還元操作を行った。

[表3]

5

実施例番号	構造式	¹ H-NMR (CD ₃ OD) δ ppm:
実施例141	HO OH HO OH	1.05-1.15 (6H, m), 1.85-1.95 (2H, m), 2.29 (3H, s), 2.75-2.85 (1H, m), 3.2-3.4 (6H, m), 3.6-3.75 (9H, m), 3.81 (1H, d, J=11.5Hz), 3.9-4.0 (2H, m), 4.95-5.05 (1H, m), 6.62 (1H, d, J=8.3Hz), 6.71 (1H, s), 6.85 (1H, d, J=8.3Hz)
実施例142	HO OH HO OH	1.05-1.15 (6H, m), 1.85-1.95 (2H, m), 2.28 (3H, s), 2.75-2.85 (1H, m), 3.25 (2H, t, J=6.9Hz), 3.49 (1H, dd, J=9.8Hz, 3.3Hz), 3.55-3.8 (12H, m), 3.8-3.9 (1H, m), 3.96 (2H, t, J=6.1Hz), 5.03 (1H, d, J=7.8Hz), 6.61 (1H, dd, J=8.4Hz, 2.6Hz), 6.71 (1H, d, J=2.6Hz), 6.85 (1H, d, J=8.4Hz)
実施例143	HO OH HO NH	1.05-1.15 (9H, m), 1.85-1.95 (2H, m), 2.28 (3H, s), 2.75-2.85 (1H, m), 3.2-3.5 (8H, m), 3.55-3.85 (5H, m), 3.96 (2H, t, J=6.1Hz), 4.95-5.05 (1H, m), 6.62 (1H, dd, J=8.4Hz, 2.5Hz), 6.71 (1H, d, J=2.5Hz), 6.86 (1H, d, J=8.4Hz)
実施例144	HO OH OH	1.05-1.15 (6H, m), 1.27 (6H, s), 2.29 (3H, s), 2.7-2.85 (1H, m), 2.89 (3H, s), 3.2-3.4 (6H, m), 3.42 (2H, t, J=5.3Hz), 3.55-3.75 (3H, m), 3.75-3.85 (1H, m), 3.94 (2H, t, J=5.3Hz), 4.95-5.1 (1H, m), 6.63 (1H, dd, J=8.2Hz, 2.7Hz), 6.72 (1H, d, J=2.7Hz), 6.86 (1H, d, J=8.2Hz)

[表4]

実施例番号		¹ H-NMR (CD ₃ OD) δ ppm:
実施例145	HO OH OH	1.05-1.15 (6H, m), 2.26 (6H, s), 2.29 (3H, s), 2.43 (2H, t, J=6.8Hz), 2.75-2.85 (1H, m), 3.2-3.4 (6H, m), 3.46 (2H, t, J=5.4Hz), 3.6-3.75 (3H, m), 3.75-3.85 (1H, m), 3.95 (2H, t, J=5.4Hz), 4.95-5.05 (1H, m), 6.62 (1H, dd, J=8.4Hz, 2.7Hz), 6.72 (1H, d, J=2.7Hz), 6.86 (1H, d, J=8.4Hz)
実施例146	HO OH OH	1.05-1.15 (6H, m), 1.6-1.7 (2H, m), 2.23 (6H, s), 2.29 (3H, s), 2.3-2.4 (2H, m), 2.75-2.85 (1H, m), 3.14 (2H, t, J=7.0Hz), 3.25-3.4 (4H, m), 3.46 (2H, t, J=5.4Hz), 3.6-3.75 (3H, m), 3.75-3.85 (1H, m), 3.95 (2H, t, J=5.4Hz), 4.95-5.05 (1H, m), 6.63 (1H, dd, J=8.4Hz, 2.6Hz), 6.72 (1H, d, J=2.6Hz), 6.86 (1H, d, J=8.4Hz)
実施例147	HO OH HAN OH	0.91 (3H, d, J=6.6Hz), 0.96 (3H, d, J=6.5 Hz), 1.05-1.15 (6H, m), 1.85-1.95 (2H, m), 2.0-2.1 (1H, m), 2.28 (3H, s), 2.75-2.85 (1H, m), 3.25-3.4 (6H, m), 3.6-3.75 (3H, m), 3.81 (1H, d, J=12.4Hz), 3.97 (2H, t, J=6.2Hz), 4.06 (1H, d, J=6.1Hz), 5.02 (1H, d, J=7.0 Hz), 6.62 (1H, dd, J=8.3Hz, 2.4Hz), 6.72 (1H, d, J=2.4Hz), 6.85 (1H, d, J=8.3Hz)
実施例148	HO OH OH	1.05-1.15 (6H, m), 1.23 (6H, s), 1.8-1.95 (2H, m), 2.28 (3H, s), 2.7-2.85 (1H, m), 3.24 (2H, t, J=6.9Hz), 3.4-3.8 (9H, m), 3.84 (1H, d, J=2.9Hz), 3.95 (2H, t, J=6.2Hz), 5.03 (1H, d, J=7.6Hz), 6.61 (1H, dd, J=8.3Hz, 2.6Hz), 6.71 (1H, d, J=2.6Hz), 6.85 (1H, d, J=8.3Hz)
実施例149	HO OH OH OH	1.05-1.2 (6H, m), 1.7-1.85 (2H, m), 1.85-1.95 (2H, m), 1.95-2.1 (2H, m), 2.34 (6H, s), 2.52 (2H, t, J=6.5Hz), 2.8-2.95 (1H, m), 3.2-3.4 (8H, m), 3.55-3.75 (5H, m), 3.83 (1H, d, J=12.0Hz), 3.9-4.0 (4H, m), 4.5-4.65 (1H, m), 5.06 (1H, d, J=7.0Hz), 6.41 (1H, dd, J=8.2Hz, 2.4Hz), 6.53 (1H, d, J=2.4Hz), 6.9 (1H, d, J=8.2Hz)
実施例150	HO OH OH HO HO	1.05-1.2 (6H, m), 1.23 (6H, s), 1.7-1.95 (4H, m), 1.95-2.1 (2H, m), 2.8-2.95 (1H, m), 3.24 (2H, t, J=6.8Hz), 3.25-3.4 (4H, m), 3.5 (2H, s), 3.55-3.75 (5H, m), 3.83 (1H, d, J=11.1 Hz), 3.9-4.0 (4H, m), 4.5-4.65 (1H, m), 5.0-5.1 (1H, m), 6.41 (1H, dd, J=8.5Hz, 2.3Hz), 6.54 (1H, d, J=2.3Hz), 6.9 (1H, d, J=8.5Hz)
実施例151	HO OH NH	1.05-1.15 (6H, m), 1.23 (6H, s), 2.29 (3H, s), 2.75-2.85 (3H, m), 3.25-3.4 (4H, m), 3.42 (2H, t, J=5.4Hz), 3.6-3.75 (3H, m), 3.75-3.85 (1H, m), 3.94 (2H, t, J=5.4Hz), 5.01 (1H, d, J=7.2Hz), 6.63 (1H, dd, J=8.3Hz, 2.7Hz), 6.72 (1H, d, J=2.7Hz), 6.86 (1H, d, J=8.3Hz)

参考例75

5

10

20

25

4-(2-ベンジルオキシエチル)-1-プロモベンゼン

水素化ナトリウム (60%, 1.09g) の1, 2-ジメトキシエタン (25mL) 懸濁液に 2-(4-プロモフェニル) エタノール (5g) を氷冷下加え、室温で1.5時間撹拌した。反応混合物にベンジルプロミド (3.25mL) を加え、80℃で一晩撹拌した。反応混合物に飽和塩化アンモニウム水溶液を加え、ジエチルエーテルで抽出した。抽出物を水および飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を減圧下留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:n-(1+1) で精製して標記化合物 (6.8g) を得た。 「1+(1+1) で精製して標記化合物 (6.8g) を得た。 1+(1+1) の 1+1 で精製して標記化合物 (6.8g) を得た。

2.86 (2H, t, J=6.8Hz), 3.66 (2H, t, J=6.8Hz), 4.5 (2H, s), 7.05-7.15 (2H, m), 7.2-7.35 (5H, m), 7.35-7.45 (2H, m)

参考例76

15 [4-(2-ベンジルオキシエチル)フェニル]メタノール

4-(2-ベンジルオキシエチル)-1-ブロモベンゼン(6.8g)のテトラヒドロフラン(80mL)溶液に、-78℃アルゴン雰囲気下n-ブチルリチウム(2.6mol/Ln-ヘキサン溶液、8.98mL)を加え30分間撹拌した。反応混合物にN,N-ジメチルホルムアミド(20mL)を加え、0℃に昇温し2時間撹拌した。反応混合物を飽和塩化アンモニウム水溶液中に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。有機層を水および飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧下留去することにより4-(2-ベンジルオキシエチル)ベンズアルデヒド(5.6g)を得た。これをメタノール(80mL)に溶解し、水素化ホウ素ナトリウム(1.77g)を氷冷下加え、室温で一晩撹拌した。反応混合物に飽和塩化アンモニウム水溶液を加え、ジエチルエーテルで抽出した。有機層を水および飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を減圧下留去した。残渣(固体)をn-ヘキサンで扱いろ取し、減圧下乾燥して標記化合物(5.41g)を得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δppm:

2.93 (2H, t, J=7.1Hz), 3.68 (2H, t, J=7.1Hz), 4.52 (2H, s), 4.65 (2H, s), 7.15-7.4 (9H, m)

参考例77

10 ${}^{1}H-NMR$ (DMSO-d₅) δ ppm:

1.07 (6H, d, J=7.1Hz), 2.75-2.9 (3H, m), 3.54 (2H, s), 3.59 (2H, t, J=6.9Hz), 4.45 (2H, s), 7.0-7.15 (4H, m), 7.2-7.35 (5H, m)

参考例78

15

25

 $3-(2, 3, 4, 6-テトラ-O-アセチル-\beta-D-グルコピラノシルオ$ キシ) $-4-\{(4-(2-ベンジルオキシエチル) フェニル) メチル\} -5-$

<u>イソプロピルー1H-ピラゾール</u>

 $4-\{[4-(3-ベンジルオキシプロポキシ)フェニル]メチル}-1,$ $2-ジヒドロ-5-イソプロピル-3H-ピラゾール-3-オンの代わりに4-{[4-(2-ベンジルオキシエチル)フェニル]メチル}-1,2-ジヒド$

20 ロ-5-イソプロピル-3H-ピラゾール-3-オンを用いて参考例17と同様の方法で標記化合物を得た。

 ${}^{1}H-NMR$ (CDC1₃) δ ppm:

1.1-1.2 (6H, m), 1.83 (3H, s), 2.01 (3H, s), 2.03 (3H, s), 2.05 (3H, s),

2.8-2.95 (3H, m), 3.55-3.7 (4H, m), 3.8-3.9 (1H, m), 4.14 (1H, dd, J=12.5Hz,

2.4Hz), 4.31 (1H, dd, J=12.5Hz, 3.9Hz), 4.5 (2H, s), 5.15-5.3 (3H, m),

5.5-5.6 (1H, m), 7.0-7.1 (4H, m), 7.2-7.35 (5H, m)

参考例79

3-(2, 3, 4, 6-テトラ-O-アセチルーβ-D-ガラクトピラノシル

 $4-\{[4-(3-ペンジルオキシプロポキシ) フェニル] メチル\}-1,$ 2-ジヒドロ-5-イソプロピル-3H-ピラゾール-3-オンの代わりに4 $-\{[4-(2-ペンジルオキシエチル) フェニル] メチル\}-1, 2-ジヒドロ-5-イソプロピル-3H-ピラゾール-3-オンを用い、アセトブロモー<math>\alpha$ -D-グルコースの代わりにアセトプロモー α -D-ガラクトースを用いて参考例17と同様の方法で標記化合物を得た。

 ${}^{1}H-NMR$ (CDC1₃) δ ppm:

- 1.1-1.2 (6H, m), 1.85 (3H, s), 1.99 (3H, s), 2.02 (3H, s), 2.17 (3H, s), 2.85-2.95 (3H, m), 3.61 (1H, d, J=15.9Hz), 3.65 (2H, t, J=7.2Hz), 3.69 (1H, d, J=15.9Hz), 4.0-4.25 (3H, m), 4.51 (2H, s), 5.09 (1H, dd, J=10.6Hz, 3.3Hz), 5.4-5.5 (2H, m), 5.55 (1H, d, J=8.2Hz), 7.0-7.1 (4H, m), 7.2-7.35 (5H, m) 参考例 8 0
- 15 3-(2,3,4,6-F)-O-Fセチル $-\beta-D-グ$ ルコピラノシルオ キシ) $-4-\{(4-(2-E)-+)-2+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)-+(2-E)$

3-(2,3,4,6-テトラ-O-アセチル $-\beta-$ D-グルコピラノシルオキシ) $-4-\{(4-(3-$ ベンジルオキシプロポキシ) フェニル) メチル $\}$ 20 -5-イソプロピル-1H-ピラゾールの代わりに3-(2,3,4,6-テトラ-O-アセチル $-\beta-$ D-グルコピラノシルオキシ $)-4-\{(4-(2-$ ベンジルオキシエチル) フェニル) メチル $\}-5-$ イソプロピル-1H-ピラ ゾールを用いて参考例 2 3 と同様の方法で標記化合物を得た。

'H-NMR (CDC1₃) δppm:

25 1.18 (6H, d, J=7.2Hz), 1.87 (3H, s), 2.0 (3H, s), 2.02 (3H, s), 2.05 (3H, s), 2.81 (2H, t, J=6.6Hz), 2.85-3.0 (1H, m), 3.62 (1H, d, J=16.0Hz), 3.67 (1H, d, J=16.0Hz), 3.75-3.9 (3H, m), 4.12 (1H, dd, J=12.4Hz, 2.4Hz), 4.29 (1H, dd, J=12.4Hz, 3.8Hz), 5.15-5.3 (3H, m), 5.57 (1H, d, J=7.5Hz),

7.05-7.15 (4H, m)

参考例 8 1

10

15

 $3-(2, 3, 4, 6-テトラ-O-アセチル-\beta-D-ガラクトピラノシル オキシ) <math>-4-\{(4-(2-ヒドロキシエチル) フェニル) メチル\} -5-イ$

5 <u>ソプロピルー1H-ピラゾール</u>

3-(2,3,4,6-テトラ-O-アセチル- $\beta-$ D-グルコピラノシルオキシ) $-4-\{[4-(3-$ ベンジルオキシプロポキシ)フェニル〕メチル}-5-イソプロピル-1H-ピラゾールの代わりに3-(2,3,4,6-テトラ-O-アセチル $-\beta-$ D-ガラクトピラノシルオキシ) $-4-\{[4-(2-$ ベンジルオキシエチル)フェニル〕メチル $\}-5-$ イソプロピル-1H-ピラゾールを用いて参考例 2 3 と同様の方法で標記化合物を得た。

 ${}^{1}H-NMR$ (CDC1₃) δ ppm:

1.15-1.2 (6H, m), 1.88 (3H, s), 1.98 (3H, s), 2.02 (3H, s), 2.17 (3H, s), 2.81 (2H, t, J=6.4Hz), 2.85-3.0 (1H, m), 3.63 (1H, d, J=16.1Hz), 3.7 (1H, d, J=16.1Hz), 3.8-3.9 (2H, m), 4.0-4.1 (1H, m), 4.1-4.2 (2H, m), 5.08 (1H, dd, J=10.4Hz, 3.5Hz), 5.35-5.45 (2H, m), 5.56 (1H, d, J=8.1Hz), 7.05-7.15 (4H, m)

実施例152

 $4 - \{(4 - (2 - \{3 - \{(S) - 1 - カルバモイル - 2 - (メチル) プロピ 20 <u>ル</u>) ウレイド} エチル) フェニル] メチル<math>\}$ - 3 - (β - D - グルコピラノシ ルオキシ) - 5 - イソプロピル - 1 H - ピラゾール

3-(2,3,4,6-テトラ-O-アセチル- $\beta-$ D-グルコピラノシルオキシ) $-4-\{(4-(2-$ ヒドロキシエチル)フェニル)メチル $\}-5-$ イソプロピル-1H-ピラゾール(2.13g)およびトリエチルアミン(0.

25 65mL)の塩化メチレン(20mL)溶液に氷冷下メタンスルホニルクロリド(0.36mL)を加え、室温で1時間撹拌した。反応混合物を水中に注ぎ、 酢酸エチルで抽出した。抽出物を水および飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を減圧下留去して3-(2,3,4,6-テトラ-O

ーアセチル-β-D-グルコピラノシルオキシ)-5-イソプロピル-4-{「4-(2-メタンスルホニルオキシエチル)フェニル〕メチル}-1H-ピ ラゾール (2. 4g) を得た。これをN, N-ジメチルホルムアルデヒド (2 0 mL) に溶解し、アジ化ナトリウム(0.71g) を加え、80℃で3時間 撹拌した。反応混合物を水中に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。抽出物を水およ び飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を減圧下留去し た。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:n-ヘキサン/ 酢酸エチル=1/1~1/2) で精製して3-(2,3,4,6-テトラー〇 -アセチル- β -D-グルコピラノシルオキシ)-4-{[4-(2-アジドエ チル)フェニル]メチル}ー5ーイソプロピルー1Hーピラゾール(1.55 10 g) を得た。得られた3-(2,3,4,6-テトラーO-アセチルー β -D ーグルコピラノシルオキシ)-4-{[4-(2-アジドエチル)フェニル]メ チル} -5-イソプロピル-1H-ピラゾール(1g)をテトラヒドロフラン (5mL) に溶解し、10%パラジウム炭素粉末(0.15g) を加え、水素 雰囲気下室温で6時間撹拌した。不溶物をろ去し、ろ液を減圧下濃縮して3-**15** (2, 3, 4, 6-F)-O-P (2, 3, 4, 6-F)-O-P $-4-\{(4-(2-アミノエチル) フェニル) メチル \}-5-イソプロピルー$ 1H-ピラゾール(0.96g)を得た。得られた3-(2,3,4,6-テ トラ-O-アセチル-β-D-グルコピラノシルオキシ)-4-{[4-(2-アミノエチル) フェニル] メチル $\}$ – 5 – イソプロピルー 1 H – ピラゾール (0). 20 48g) を塩化メチレン(5mL)に溶解し、トリエチルアミン(0.13m L) およびクロロぎ酸4-二トロフェニル(0.18g) を氷冷下加え、室温 で2時間撹拌した。反応混合物の6分の1量を分け取り、トリエチルアミン(0. 084mL)、L-バリンアミド塩酸塩(45mg)およびテトラヒドロフラン (1mL)を加え、室温で5時間撹拌した。反応混合物をシリカゲルカラムク 25 ロマトグラフィー (溶出溶媒:酢酸エチル~酢酸エチル/メタノール=10/ 1) で精製して3-(2,3,4,6-テトラーO-アセチルー β -D-グル コピラノシルオキシ) $-4-\{[4-(2-{3-(S)-1-カルバモイル}$

-2-(メチル) プロピル〕ウレイド $\}$ エチル)フェニル〕メチル $\}$ -5-イ ソプロピル-1 H- ピラゾール(48 mg)を得た。これをメタノール(2 m L)に溶解し、ナトリウムメトキシド(28 %メタノール溶液、0.013 m L)を加え、室温で1時間撹拌した。反応混合物に酢酸(0.2 mL)を加え、減圧下濃縮し、残渣をODS 固相抽出法(洗浄溶媒:蒸留水、溶出溶媒:メタノール)で精製することにより標記化合物(29 mg)を得た。

 $^{1}H-NMR$ (CD,OD) δppm :

0.9 (3H, d, J=7.0Hz), 0.95 (3H, d, J=6.5Hz), 1.1-1.2 (6H, m), 2.0-2.1 (1H, m), 2.71 (2H, t, J=7.1Hz), 2.85-3.0 (1H, m), 3.25-3.45 (6H, m), 3.6-3.75 (2H, m), 3.78 (1H, d, J=16.0Hz), 3.8-3.9 (1H, m), 4.04 (1H, d, J=5.9Hz), 5.04 (1H, d, J=7.4Hz), 7.05-7.15 (4H, m)

実施例153~172

対応する原料物質を用いて実施例152と同様の方法で表5~8に記載の化合物を得た。なお実施例171および172は、実施例152の操作終了後、 実施例79と同様の接触還元操作を行った。

[表 5]

5

10

15

実施例番号	構造式	¹ H-NMR (CD ₃ OD) δ ppm:
実施例153	HO OH OH	1.1-1.2 (6H, m), 2.71 (2H, t, J=7.0Hz), 2.85-3.0 (1H, m), 3.2-3.4 (6H, m), 3.6-3.9 (4H, m), 5.0-5.1 (1H, m), 7.05-7.2 (4H, m)
実施例154	HO OH OH	1.1-1.2 (6H, m), 2.71 (2H, t, J=7.1Hz), 2.85-3.0 (1H, m), 3.2 (2H, t, J=5.7Hz), 3.25-3.45 (6H, m), 3.5-3.9 (6H, m), 5.0-5.1 (1H, m), 7.05-7.15 (4H, m)

[表6]

	I About	111 111 (0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0
実施例番号	構造式	¹ H-NMR (CD ₃ OD) δ ppm:
実施例155	HO OH OH	1.05-1.2 (6H, m), 1.29 (3H, d, J=7.1Hz), 2.71 (2H, t, J=7.0Hz), 2.85-3.0 (1H, m), 3.25-3.45 (6H, m), 3.6-3.9 (4H, m), 4.19 (1H, q, J=7.1Hz), 5.0-5.1 (1H, m), 7.05-7.15 (4H, m)
実施例156	HO OH OH	1.1-1.2 (6H, m), 2.71 (2H, t, J=7.0Hz), 2.85-3.0 (1H, m), 3.25-3.45 (6H, m), 3.5-3.9 (9H, m), 5.0-5.1 (1H, m), 7.05-7.15 (4H, m)
実施例157	HO OH OH	1.1-1.2 (9H, m), 2.7 (2H, t, J=7.0Hz), 2.85-3.0 (1H, m), 3.2-3.4 (6H, m), 3.55 (2H, d, J=11.0Hz), 3.59 (2H, d, J=11.0Hz), 3.6-3.9 (4H, m), 5.0-5.1 (1H, m), 7.05-7.15 (4H, m)
実施例158	но он он	1.1-1.2 (6H, m), 2.44 (6H, s), 2.63 (2H, t, J=6.3Hz), 2.71 (2H, t, J=6.8Hz), 2.9-3.0 (1H, m), 3.25-3.4 (8H, m), 3.6-3.75 (2H, m), 3.75-3.85 (2H, m), 5.0-5.05 (1H, m), 7.05-7.15 (4H, m)
実施例159	HO OH OH	1.1-1.2 (6H, m), 1.22 (6H, s), 2.69 (2H, t, J=7.1Hz), 2.85-3.0 (1H, m), 3.2-3.4 (6H, m), 3.5 (2H, s), 3.6-3.75 (2H, m), 3.75-3.9 (2H, m), 5.0-5.1 (1H, m), 7.05-7.15 (4H, m)
実施例160	но он но ми	1.09 (3H, d, J=6.8Hz), 1.1-1.2 (6H, m), 2.7 (2H, t, J=7.0Hz), 2.85-3.0 (1H, m), 3.25-3.5 (8H, m), 3.6-3.9 (5H, m), 5.0-5.1 (1H, m), 7.05-7.15 (4H, m)

[表7]

実施例番号	構造式	¹ H-NMR (CD ₃ OD) δ ppm:
実施例161	но он	1.1-1.2 (6H, m), 2.35-2.55 (6H, m), 2.71 (2H, t, J=6.9Hz), 2.85-3.0 (1H, m), 3.23 (2H, t, J=6.2Hz), 3.25-3.4 (6H, m), 3.6-3.9 (8H, m), 5.0-5.1 (1H, m), 7.05-7.2 (4H, m)
実施例162	HO OH HO WIH	1.05-1.2 (9H, m), 2.7 (2H, t, J=7.0Hz), 2.85-3.05 (2H, m), 3.15 (1H, dd, J=13.7Hz, 4.4Hz), 3.2-3.4 (6H, m), 3.6-3.9 (5H, m), 5.0-5.1 (1H, m), 7.05-7.15 (4H, m)
実施例163	HO OH OH	0.88 (3H, d, J=6.8Hz), 0.93 (3H, d, J=6.4Hz), 1.1-1.2 (6H, m), 1.8-1.9 (1H, m), 2.71 (2H, t, J=7.1Hz), 2.85-3.0 (1H, m), 3.2-3.4 (6H, m), 3.45-3.55 (3H, m), 3.6-3.9 (4H, m), 5.0-5.1 (1H, m), 7.05-7.15 (4H, m)
実施例164	HO OH OH	1.1-1.2 (6H, m), 1.55-1.7 (1H, m), 1.8-1.9 (1H, m), 2.08 (3H, s), 2.4-2.6 (2H, m), 2.65-2.8 (2H, m), 2.85-3.0 (1H, m), 3.2-3.4 (6H, m), 3.44 (1H, dd, J=10.9Hz, 5.4Hz), 3.5 (1H, dd, J=10.9Hz, 5.0Hz), 3.6-3.9 (5H, m), 5.03 (1H, d, J=7.3Hz), 7.05-7.15 (4H, m)
実施例165	HO OH HO NH	1.1·1.2 (6H, m), 2.6·2.75 (3H, m), 2.8·3.0 (2H, m), 3.15·3.4 (6H, m), 3.47 (1H, dd, J=10.9Hz, 5.3Hz), 3.5 (1H, dd, J=10.9Hz, 4.8Hz), 3.6·3.95 (5H, m), 5.03 (1H, d, J=7.2Hz), 6.83 (1H, s), 7.0·7.15 (4H, m), 7.57 (1H, d, J=1.4Hz)
実施例166	HO OH HO NH	1.1-1.2 (6H, m), 2.65-2.75 (4H, m), 2.85-3.0 (1H, m), 3.2-3.4 (8H, m), 3.6-3.75 (2H, m), 3.77 (1H, d, J=16.1Hz), 3.83 (1H, d, J=11.8Hz), 5.04 (1H, d, J=7.2Hz), 6.81 (1H, s), 7.05-7.15 (4H, m), 7.57 (1H, d, J=1.2Hz)

[表8]

実施例番号	構造式	¹ H-NMR (CD ₈ OD) δ ppm:
実施例167	HO OH OH NH2	1.1-1.2 (9H, m), 2.73 (2H, t, J=6.9Hz), 2.85-3.0 (1H, m), 3.25-3.45 (6H, m), 3.6-3.75 (2H, m), 3.78 (1H, d, J=16.0Hz), 3.83 (1H, d, J=12.3Hz), 4.05-4.15 (1H, m), 4.15-4.25 (1H, m), 5.04 (1H, d, J=7.0Hz), 7.05-7.15 (4H, m)
実施例168	HO OH NH	1.1-1.2 (6H, m), 1.6-1.7 (2H, m), 2.15-2.8 (15H, m), 2.85-3.0 (1H, m), 3.12 (2H, t, J=6.7Hz), 3.2-3.4 (6H, m), 3.6-3.75 (2H, m), 3.78 (1H, d, J=16.0Hz), 3.83 (1H, d, J=11.9Hz), 5.0-5.1 (1H, m), 7.05-7.15 (4H, m)
実施例169	HO OH OH	0.88 (3H, d, J=6.7Hz), 0.93 (3H, d, J=6.6Hz), 1.05-1.2 (6H, m), 1.8-1.9 (1H, m), 2.71 (2H, t, J=6.9Hz), 2.85-3.0 (1H, m), 3.25-3.4 (2H, m), 3.4-3.8 (10H, m), 3.8-3.9 (1H, m), 5.05 (1H, d, J=7.6Hz), 7.05-7.15 (4H, m)
実施例170	HO OH OH	0.9 (3H, d, J=7.1Hz), 0.95 (3H, d, J=6.9Hz), 1.1-1.2 (6H, m), 1.95-2.1 (1H, m), 2.71 (2H, t, J=7.2Hz), 2.85-3.0 (1H, m), 3.25-3.4 (2H, m), 3.51 (1H, dd, J=9.8Hz, 3.6Hz), 3.55-3.65 (1H, m), 3.65-3.8 (5H, m), 3.8-3.9 (1H, m), 4.04 (1H, d, J=6.1Hz), 5.05 (1H, d, J=7.9Hz), 7.05-7.15 (4H, m)
実施例171	HO OH OH	1.1-1.2 (6H, m), 1.21 (6H, s), 2.69 (2H, t, J=6.9Hz), 2.78 (2H, s), 2.85-3.0 (1H, m), 3.2-3.4 (6H, m), 3.6-3.9 (4H, m), 5.04 (1H, d, J=7.3Hz), 7.05-7.15 (4H, m)
実施例172	HO OH HO NH	1.1-1.2 (6H, m), 1.25-1.65 (6H, m), 2.6-2.75 (4H, m), 2.85-3.0 (1H, m), 3.2-3.55 (8H, m), 3.6-3.9 (5H, m), 5.04 (1H, d, J=7.8Hz), 7.05-7.15 (4H, m)

4-プロモー2-メチルベンジルアルコール

4 ープロモー2 ーメチル安息香酸(10g)のテトラヒドロフラン(60m L)溶液に氷冷下ボラン・ジメチルスルフィド錯体(7.07g)を加えた。 反応混合物を室温で5分間撹拌した後、75℃で2日間撹拌した。反応混合物 を室温に冷却後、飽和炭酸カリウム水溶液を加え、有機層を分離した。有機層 を水および飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を減圧 下留去することにより標記化合物(9.0g)を得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ p p m:

1.55-1.65 (1H, m), 2.36 (3H, s), 4.64 (2H, d, J=5.4Hz), 7.2-7.25 (1H, m), 7.3-7.35 (2H, m)

参考例83

5

10

 $4 - \{(4 - (2 - 7 \le) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -) + 2 -$

4-プロモー2-メチルベンジルアルコール(9.0g)の塩化メチレン(5 15 0mL)溶液に塩化チオニル(3.8mL)を氷冷下加え、反応混合物を室温 で一晩撹拌した。反応混合物を減圧下濃縮することにより、4ーブロモー2-メチルベンジルクロリド(9.8g)を得た。水素化ナトリウム(55%,0. 84g)をテトラヒドロフラン(80mL)に懸濁し、4-メチルー3-オキ ソ吉草酸メチル(2.94g)を氷冷下加え、1時間室温で撹拌した。反応混 合物に4-プロモ-2-メチルベンジルクロリド(4.08g)を加え、60℃ 20 で36時間撹拌した。反応混合物に飽和塩化アンモニウム水溶液を加え、ジエ チルエーテルで抽出した。抽出物を無水硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を減 圧下留去した。残渣をアセトニトリル(24mL)に溶解し、N-ビニルフタ ルイミド(3.29g)、酢酸パラジウム(II)(0.42g)、トリス(o-メチルフェニル) ホスフィン(2.27g) およびN, N-ジイソプロピルエ 25 チルアミン(13mL)を加え、100℃で16時間撹拌した。反応混合物を 減圧下濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:n-ヘキサン~n-ヘキサン/酢酸エチル=3/1~3/2) で精製することによ

10

りN-{(E) -2- [4- (2-メトキシカルボニルー4-メチルー3-オキソペンチル) -3-メチルフェニル] ビニル} フタルイミド(6.45g) を得た。これにメタノール(50mL) および10%パラジウム炭素粉末(3g)を加え、水素雰囲気下室温で2時間撹拌した。不溶物をろ去し、ろ液を減圧下濃縮した。残渣の一部(1g)をエタノール(15mL)に溶解し、ヒドラジンー水和物(1.38mL)を加え、80℃で13時間撹拌した。不溶物をろ去し、ろ液を減圧下濃縮した。残渣をODS固相抽出法(洗浄溶媒:蒸留水、溶出溶媒:メタノール)およびベンゼンスルホン酸樹脂(洗浄溶媒:メタノール、溶出溶媒:2mo1/Lアンモニアーメタノール溶液)で精製することにより、標記化合物(0.3g)を得た。

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆) δ ppm:

1.04 (6H, d, J=6.7Hz), 2.25 (3H, s), 2.53 (2H, t, J=7.2Hz), 2.65-2.8 (3H, m), 3.47 (2H, s), 6.75-6.9 (2H, m), 6.93 (1H, s) 参考例84

15 <u>4-({4-[2-(ベンジルオキシカルボニルアミノ) エチル] -2-メチル</u> フェニル} メチル) -1, 2-ジヒドロ-5-イソプロピル-3H-ピラゾール-3-オン

4-{[4-(2-アミノエチル)-2-メチルフェニル]メチル}-1,2
-ジヒドロ-5-イソプロピル-3H-ピラゾール-3-オン(0.3g)の
20 テトラヒドロフラン(5 mL)溶液に、N-(ペンジルオキシカルボニルオキシ)スクシンイミド(0.33g)を加え、室温で一晩撹拌した。反応混合物を水中に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。抽出物を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液(2回)、水および飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧下留去することにより、標記化合物(0.34g)を得た。

25 ¹H-NMR (CDCl₃) δ p pm:

1.11 (6H, d, J=6.7Hz), 2.31 (3H, s), 2.65-2.95 (3H, m), 3.35-3.5 (2H, m), 3.63 (2H, s), 4.65-4.8 (1H, m), 5.09 (2H, s), 6.85-7.0 (3H, m), 7.25-7.4 (5H, m)

実施例173

5

15

3-(2, 3, 4, 6-F)-O-Fセチル $-\beta-D-D$ ルコピラノシルオキシ) -4-(4-(2-(ベンジルオキシカルボニルアミノ) エチル) <math>-2-メチルフェニル} メチル) -5-4ソプロピル-1H-ピラゾール

4-{〔4-(3-ベンジルオキシプロポキシ)フェニル〕メチル}-1, 2-ジヒドロ-5-イソプロピル-3H-ピラゾール-3-オンの代わりに4 -({4-〔2-(ベンジルオキシカルボニルアミノ)エチル〕-2-メチルフェニル}メチル)-1,2-ジヒドロ-5-イソプロピル-3H-ピラゾール-3-オンを用いて参考例17と同様の方法で標記化合物を得た。

10 ${}^{1}H-NMR$ (CDCl₃) δ ppm:

1.05-1.15 (6H, m), 1.79 (3H, s), 1.98 (3H, s), 2.02 (3H, s), 2.05 (3H, s), 2.26 (3H, s), 2.73 (2H, t, J=6.7Hz), 2.75-2.9 (1H, m), 3.35-3.45 (2H, m), 3.53 (1H, d, J=16.5Hz), 3.62 (1H, d, J=16.5Hz), 3.75-3.85 (1H, m), 4.08 (1H, dd, J=12.5Hz, 2.7Hz), 4.27 (1H, dd, J=12.5Hz, 4.1Hz), 4.8-4.9 (1H, m), 5.09 (2H, s), 5.1-5.3 (3H, m), 5.55 (1H, d, J=7.7Hz), 6.8-6.9 (2H, m), 6.93 (1H, s), 7.25-7.4 (5H, m)

実施例174

3-(2,3,4,6-テトラ-O-アセチルーβ-D-グルコピラノシルオキシ)-4-({4-[2-(ベンジルオキシカルボニルアミノ) エチル] -2-メチルフェニル}メチル)-5-イソプロピルー1H-ピラゾール(20mg)をメタノール(1mL)に溶解し、ナトリウムメトキシド(28%メタノール溶液、0.005mL)を加え、室温で2時間撹拌した。反応混合物を 減圧下濃縮し、残渣をODS固相抽出法(洗浄溶媒:蒸留水、溶出溶媒:メタノール)で精製することにより、4-({4-[2-(ベンジルオキシカルボニルアミノ) エチル]-2-メチルフェニル}メチル)-3-(β-D-グルコピラノシルオキシ)-5-イソプロピル-1H-ピラゾールを得た。これをメ

25

タノール(1mL)に溶解し、10%パラジウム炭素粉末(5mg)を加え、水素雰囲気下室温で6時間撹拌した。不溶物をろ去し、ろ液を減圧下濃縮して標記化合物(11mg)を得た。

 $^{1}H-NMR$ (CD₃OD) δ ppm:

5 1.05-1.15 (6H, m), 2.31 (3H, s), 2.67 (2H, t, J=7.0Hz), 2.75-2.9 (3H, m), 3.25-3.4 (4H, m), 3.6-3.85 (4H, m), 4.95-5.05 (1H, m), 6.85-7.0 (3H, m) 実施例175

 $4-\{(4-(2-\{3-\{(1S,2R)-1-カルバモイル-2-ヒドロキシプロピル) ウレイド <math>\}$ エチル) $-2-メチルフェニル \}$ メチル $\}$ ステル $\}$ ステ

コピラノシルオキシ) $-4-\{[4-(2-アミノエチル)-2-メチルフェニル]$ メチル $\}$ -5-イソプロピル-1H-ピラゾール(0.13g) を塩化メチレン(2.6mL)に溶解し、トリエチルアミン(0.042mL)およびクロロぎ酸4-ニトロフェニル(52mg)を氷冷下加え、室温で2時間撹拌した。反応混合物の4分の1量を分け取り、トリエチルアミン(0.028mL)およびL-スレオニンアミド塩酸塩(23mg)を加え、室温で一晩撹拌

得た。得られた3-(2,3,4,6-テトラ-O-アセチル- β -D-グル

した。反応混合物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:酢酸エチル~酢酸エチル/メタノール=10/1)で精製して3-(2,3,4,6ーテトラー0-アセチル- $\beta-$ D-グルコピラノシルオキシ) $-4-\{(4-(2-1))^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+(2-1)^2+$

 $-\{3-\{(1S,2R)-1-カルバモイル-2-ヒドロキシプロピル\}$ ウレイド $\}$ エチル $\}$ $-2-メチルフェニル<math>\}$ メチル $\}$ -5-イソプロピル-1H-ピラゾール(30mg) を得た。これをメタノール(2mL)に溶解し、ナトリウムメトキシド(28%メタノール溶液、0.006mL)を加え、室温で1時間撹拌した。反応混合物に酢酸(0.005mL)を加え、減圧下濃縮し、残渣をODS固相抽出法(洗浄溶媒:蒸留水、溶出溶媒:メタノール)で精製することにより標記化合物(21mg)を得た。

¹H-NMR (CD₃OD) δppm:

1.1-1.2 (9H, m), 2.31 (3H, s), 2.7 (2H, t, J=7.0Hz), 2.8-2.9 (1H, m), 3.2-3.45 (6H, m), 3.6-3.75 (3H, m), 3.8 (1H, dd, J=12.1Hz, 2.1Hz), 4.05-4.15 (1H, m), 4.15-4.25 (1H, m), 4.97 (1H, d, J=7.0Hz), 6.85-6.95 (2H, m), 7.0 (1H, s)

実施例176~181

対応する原料物質を用いて実施例175と同様の方法で表9~10に記載の 15 化合物を得た。尚、実施例180および181は、実施例175の操作終了後、 実施例79と同様の接触還元操作を行った。

[表 9]

実施例番号	構造式	¹ H-NMR (CD ₃ OD) δ ppm:
実施例176	HO OH OH	1.1-1.2 (6H, m), 2.31 (3H, s), 2.69 (2H, t, J=7.0Hz), 2.75-2.9 (1H, m), 3.2-3.4 (6H, m), 3.6-3.75 (3H, m), 3.75-3.85 (1H, m), 4.97 (1H, d, J=6.9Hz), 6.85-6.95 (2H, m), 6.99 (1H, s)
実施例177	но он но но мн	1.05-1.2 (9H, m), 2.31 (3H, s), 2.6-2.75 (2H, m), 2.75-2.9 (1H, m), 3.2-3.4 (6H, m), 3.5-3.75 (7H, m), 3.8 (1H, d, J=11.6Hz), 4.9-5.05 (1H, m), 6.85-6.95 (2H, m), 6.99 (1H, s)

[表10]

実施例番号	構造式	¹ H-NMR (CD ₃ OD) δ ppm:
実施例178	HO OH OH	1.1-1.2 (6H, m), 2.25 (6H, s), 2.31 (3H, s), 2.4 (2H, t, J=6.5Hz), 2.68 (2H, t, J=6.7Hz), 2.8-2.9 (1H, m), 3.15-3.4 (8H, m), 3.6-3.75 (3H, m), 3.75-3.85 (1H, m), 4.9-5.0 (1H, m), 6.85-6.95 (2H, m), 6.98 (1H, s)
実施例179	HO, OH OH NH ⁷	0.91 (3H, d, J=6.7Hz), 0.96 (3H, d, J=6.6Hz), 1.05-1.2 (6H, m), 1.95-2.1 (1H, m), 2.3 (3H, s), 2.65-2.75 (2H, m), 2.8-2.9 (1H, m), 3.2-3.45 (6H, m), 3.6-3.75 (3H, m), 3.75-3.85 (1H, m), 4.05 (1H, d, J=6.1Hz), 4.9-5.05 (1H, m), 6.85-6.95 (2H, m), 6.99 (1H, s)
実施例180	HO, OH H ⁷ N NH ⁷	1.1-1.2 (6H, m), 1.3-1.85 (6H, m), 2.31 (3H, s), 2.6-2.75 (4H, m), 2.8-2.9 (1H, m), 3.2-3.45 (6H, m), 3.6-3.75 (3H, m), 3.75-3.85 (1H, m), 4.05-4.2 (1H, m), 4.9-5.0 (1H, m), 6.85-7.0 (3H, m)
実施例181	HO OH OH	1.05-1.2 (6H, m), 1.3-1.65 (6H, m), 2.31 (3H, s), 2.6-2.75 (4H, m), 2.8-2.9 (1H, m), 3.2-3.55 (8H, m), 3.55-3.75 (4H, m), 3.75-3.85 (1H, m), 4.98 (1H, d, J=7.5Hz), 6.85-7.0 (3H, m)

実施例182

 $\frac{3 - (\beta - D - \mathcal{H} = \mathcal{H} = \mathcal{H} = 0) - 5 - \mathcal{H} = 0}{\{3 - (3 - (\mathcal{H} = \mathcal{H} = 1)) \mathcal{H} = 0\} - 2 - \mathcal{H} = 0}$ $5 \quad \mathcal{H} = \frac{3 - (\mathcal{H} = \mathcal{H} = 1) \mathcal{H} = 0}{2 - \mathcal{H} = 0}$

3-(2,3,4,6-テトラ-O-アセチル $-\beta-$ D-グルコピラノシルオキシ) $-4-\{[4-(3-$ ヒドロキシプロポキシ)-2-メチルフェニル〕メチル $\}-5-$ イソプロピル-1H-ピラゾールの代わりに3-(2,3,4,6-テトラ-O-アセチル $-\beta-$ D-ガラクトピラノシルオキシ) $-4-\{[4-(3-$ ヒドロキシプロポキシ)-2-メチルフェニル〕メチル $\}-5-$ イソ

プロピルー1 Hーピラゾールを用い、2 - メチルー2 - (2 - 二トロペンゼンスルホニルアミノ)プロピオンアミドの代わりにN, N - ジメチル - N - (2 - 二トロペンゼンスルホニル) -1, 3 - ジアミノプロパンを用いて実施例 5 1 と同様の方法で標記化合物を得た。

5 ¹H-NMR (CD₃OD) δ p p m: 1.05-1.15 (6H, m), 1.65-1.75 (2H, m), 1.9-2.0 (2H, m), 2.23 (6H, s), 2.28 (3H, s), 2.3-2.4 (2H, m), 2.61 (2H, t, J=7.3Hz), 2.7-2.85 (3H, m), 3.49 (1H, dd, J=9.8Hz, 3.5Hz), 3.55-3.8 (6H, m), 3.84 (1H, d, J=3.5Hz), 3.99 (2H, t, J=6.1Hz), 5.03 (1H, d, J=7.9Hz), 6.6 (1H, d, J=8.7Hz, 2.4Hz), 6.7

10 (1H, d, J=2.4Hz), 6.85 (1H, d, J=8.7Hz)

参考例85

3-アミノー3-メチル酪酸アミド

3,3ージメチルアクリル酸(5g)のテトラヒドロフラン(15mL)溶液に、1,1'ーカルポニルビス-1H-イミダゾール(10.5g)を加え、室温で30分間撹拌した。反応混合物に28%アンモニア水溶液(30mL)を加え、室温で1時間撹拌した。反応混合物を減圧下濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:塩化メチレン/メタノール=10/1)で精製して3,3ージメチルアクリルアミド(2.05g)を得た。これを2ープロパノール(20mL)に溶解し、-15℃でアンモニアガスを飽和になるまで吹き込んだ後、80℃で40時間撹拌した。反応混合物を減圧下濃縮し、残渣をペンゼンスルホン酸樹脂(洗浄溶媒:メタノール、溶出溶媒:2

 $^{1}H-NMR$ (CD₃OD) δ ppm:

25 1.19 (6H, s), 2.27 (2H, s)

(0.13g)を得た。

実施例183

 $4-[(4-{3-[2-カルバモイル-1, 1-ジ(メチル) エチルアミノ}] プロポキシ<math>}-2-$ メチルフェニル) メチル $]-3-(\beta-D-$ ガラクトピ

mol/Lアンモニアーメタノール溶液)で精製することにより、標記化合物

<u>ラノシルオキシ)-5-イソプロピル-1H-ピラゾール</u>

3-(2,3,4,6-テトラ-O-アセチル- $\beta-$ D-グルコピラノシルオキシ) $-4-\{[4-(3-$ ヒドロキシプロポキシ)フェニル]メチル $\}-5-$ イソプロピル-1 H-ピラゾールの代わりに3-(2,3,4,6-テトラーO-アセチル $-\beta-$ D-ガラクトピラノシルオキシ) $-4-\{[4-(3-$ ヒドロキシプロポキシ)-2-メチルフェニル]メチル $\}-5-$ イソプロピルー1 H-ピラゾールを用い、2-[2-アミノ-2-(メチル)プロピオニルアミノ]エタノールの代わりに3-アミノ-3-メチル酪酸アミドを用いて実施例72と同様の方法で標記化合物を得た。

- 10 MS (ESI, m/z): 565 [M+H] + 1 H-NMR (CD₃OD) δ ppm:
 - 1.05-1.15 (6H, m), 1.18 (6H, s), 1.85-2.0 (2H, m), 2.28 (3H, s), 2.32 (2H, s), 2.7-2.85 (3H, m), 3.49 (1H, dd, J=9.7Hz, 3.3Hz), 3.58 (1H, t, J=5.8Hz), 3.6-3.8 (5H, m), 3.8-3.9 (1H, m), 4.0 (2H, t, J=5.9Hz), 5.03 (1H, d, J=7.9Hz),
- 15 6.55-6.65 (1H, m), 6.65-6.75 (1H, m), 6.8-6.9 (1H, m) 参考例 8 6

4-〔(4-ペンジルオキシ-2-メチルフェニル)メチル〕-5-トリフル オロメチル-1,2-ジヒドロ-3H-ピラゾール-3-オン

〔4-(3-ベンジルオキシプロポキシ)フェニル〕メタノールの代わりに
 20 (4-ベンジルオキシー2-メチルフェニル)メタノールを用い、4-メチルー3-オキソ吉草酸エチルの代わりにトリフルオロアセト酢酸エチルを用いて参考例11と同様の方法で標記化合物を得た。

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆) δ ppm:

2.24 (3H, s), 3.58 (2H, s), 5.02 (2H, s), 6.65 (1H, d, J=8.5Hz), 6.7 (1H, d, J=8.5Hz, 2.7Hz), 6.81 (1H, d, J=2.7Hz), 7.25-7.45 (5H, m) 参考例 8 7

 $3-(2, 3, 4, 6-テトラ-O-アセチル-\beta-D-ガラクトピラノシル オキシ) <math>-4-(4-ペンジルオキシ-2-メチルフェニル)$ メチル]-5-

<u>トリフルオロメチルー1H-ピラゾール</u>

4-〔(4-ベンジルオキシー2-メチルフェニル)メチル〕-5-トリフルオロメチル-1,2-ジヒドロ-3H-ピラゾール-3-オン(0.5g)、アセトプロモ-α-D-ガラクトース(0.62g)および炭酸カリウム(0.29g)のアセトニトリル(5mL)懸濁液を室温で一晩撹拌した。反応混合物を水中に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。抽出物を飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を減圧下留去した。残渣をシリカゲルカラムク

ロマトグラフィー(溶出溶媒:n-ヘキサン/酢酸エチル=2/1~1/1)

10 ${}^{1}H-NMR$ (CDCl₃) δ ppm:

で精製して標記化合物(0.66g)を得た。

1.78 (3H, s), 1.98 (3H, s), 2.05 (3H, s), 2.17 (3H, s), 2.3 (3H, s), 3.67 (1H, d, J=16.4Hz), 3.72 (1H, d, J=16.4Hz), 3.98 (1H, t, J=6.3Hz), 4.1-4.25 (2H, m), 5.0-5.1 (3H, m), 5.15-5.4 (2H, m), 5.42 (1H, dd, J=3.4Hz, 1.0Hz), 6.67 (1H, dd, J=8.5Hz, 2.6Hz), 6.75 (1H, d, J=8.5Hz), 6.8 (1H, d, J=2.6Hz),

15 7. 25-7. 45 (5H, m)

参考例88

20 4-(4-ベンジルオキシ-2-メチルフェニル) メチル] $-5-イソプロ ピル-3-(2,3,4,6-テトラ-O-ピバロイル-<math>\beta$ -D-グルコピラ ノシルオキシ) -1 H-ピラゾールの代わりに $3-(2,3,4,6-テトラ-O-アセチル-<math>\beta$ -D-ガラクトピラノシルオキシ) -4-(4-ベンジルオキシ-2-メチルフェニル) メチル] -5-トリフルオロメチル-1 H-ピラゾールを用いて参考例58と同様の方法で標記化合物を得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δppm:

1.83 (3H, s), 1.98 (3H, s), 2.05 (3H, s), 2.18 (3H, s), 2.27 (3H, s), 3.66 (1H, d, J=16.4Hz), 3.71 (1H, d, J=16.4Hz), 3.95-4.0 (1H, m), 4.05-4.2 (2H,

WO 2004/018491



m), 4.84 (1H, brs), 5.03 (1H, dd, J=10.3Hz, 3.4Hz), 5.2-5.4 (2H, m), 5.41 (1H, dd, J=3.4Hz, 1.1Hz), 6.54 (1H, dd, J=8.3Hz, 2.7Hz), 6.64 (1H, d, J=2.7Hz), 6.72 (1H, d, J=8.3Hz)

実施例184

5 $4-(4-\{3-(2-(カルバモイル) エチルアミノ) プロポキシ\} -2-$ メチルフェニル)メチル]-5-トリフルオロメチル $-3-(\beta-D-$ ガラクトピラノシルオキシ)-1 H-ピラゾール

 $4-[(4-E)^2-2-X+F)^2-2-X+F)$ メチル $]-5-4Y^2-2P$ $-3-(2,3,4,6-F)-O-P^2$ $-3-(2,3,4,6-F)-O-P^2$ $-3-(2,3,4,6-F)-O-P^2$ $-3-(2,3,4,6-F)-O-P^2$ $-2-P^2$ $-2-P^$

クトピラノシルオキシ) - 4 - 〔(4 - {3 - 〔N - ベンジル-N - (2 - カル

MS (ESI, m/z) : 563 [M+H] + 1 H-NMR (CD₃OD) δ ppm:

1.95-2.1 (2H, m), 2.25 (3H, s), 2.41 (2H, t, J=6.9Hz), 2.63 (2H, t, J=7.1Hz),
25 2.83 (2H, t, J=6.9Hz), 3.53 (1H, dd, J=9.8Hz, 3.4Hz), 3.55-3.8 (6H, m),
3.87 (1H, d, J=3.4Hz), 4.21 (2H, t, J=6.7Hz), 5.28 (1H, d, J=7.9Hz), 6.45 (1H, dd, J=8.4Hz, 2.4Hz), 6.55-6.65 (2H, m)

実施例185

- 5 オキシ) -4- {[4-(2-アミノエトキシ) -2-メチルフェニル] メチル} -5-イソプロピル-1H-ピラゾール(0.5g)のN, N-ジメチルホル ムアミド(10mL)溶液に1-ベンジルオキシカルボニル-4-〔2-カル ボキシー2-(メチル)プロピオニル〕ピペラジン(0.28g)、1-ヒドロ キシベンゾトリアゾール(0.22g)、トリエチルアミン(0.18mL)お 10 よび1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピル)カルポジイミド塩酸塩 (O. 46g) を加え、室温で二日間撹拌した。反応混合物を水中に注ぎ、ジ エチルエーテルで抽出した。有機層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、水およ び飽和食塩水で順次洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下濃縮した。 残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:塩化メチレン/メタ 15 ノール=30/1)で精製して3-(2, 3, 4, 6-テトラ-0-アセチル ンジルオキシカルボニル) ピペラジン-1-イル) カルボニル} -2- (メチ ル)プロピオニルアミノ]エトキシ}-2-メチルフェニル)メチル]-5-イソプロピルー1Hーピラゾール(0.3g)を得た。これをメタノール(4 20 mL) に溶解し、ナトリウムメトキシド(28%メタノール溶液、0.06m L) を加え、室温で30分間撹拌した。反応混合物に酢酸(0.035mL) を加え、減圧下濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出 溶媒:塩化メチレン/メタノール=10/1~5/1)で精製して標記化合物
 - ¹H-NMR (CD₃OD) δppm:

(0.23g)を得た。

25

1.05-1.15 (6H, m), 1.37 (6H, s), 2.25 (3H, s), 2.7-2.85 (1H, m), 3.15-3.75 (17H, m), 3.81 (1H, d, J=12.0Hz), 4.02 (2H, t, J=5.2Hz), 5.02 (1H, d,

J=7.4Hz), 5.09 (2H, s), 6.55-6.65 (1H, m), 6.69 (1H, d, J=2.2Hz), 6.84 (1H, d, J=8.7Hz), 7.25-7.4 (5H, m)

参考例89

10

15

4-〔(4-{2-〔2-{〔4-(ベンジルオキシカルボニル) ピペラジン-1-イル〕カルボニル}-2-(メチル) プロピオニルアミノ〕エトキシ}-2-メチルフェニル)メチル〕-1,2-ジヒドロ-5-イソプロピル-3H -ピラゾール-3-オン

 $4-[(4-\{2-[2-\{[4-(ベンジルオキシカルボニル) ピペラジン-1-イル] カルボニル<math>\}$ -2-(メチル) プロピオニルアミノ $\}$ エトキシ $\}$

-2-メチルフェニル)メチル〕-3-(β-D-グルコピラノシルオキシ)-5-イソプロピルー1H-ピラゾール(0.23g)、p-トシル酸1水和物(0.41g) および2-プロパノール(10mL)の混合物を50℃で二日間撹拌した。反応混合物を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液中に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。抽出物を水および飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を減圧下留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:塩化メチレン/メタノール=10/1)で精製して標記化合物(0.18g)を得た。

¹H-NMR (CD₂OD) δ p p m:

1.06 (6H, d, J=6.7Hz), 1.37 (6H, s), 2.25 (3H, s), 2.7-2.85 (1H, m), 3.15-3.7 20 (12H, m), 4.02 (2H, t, J=5.3Hz), 5.09 (2H, s), 6.6 (1H, dd, J=8.6Hz, 2.3Hz), 6.7 (1H, d, J=2.3Hz), 6.85 (1H, d, J=8.6Hz), 7.25-7.4 (5H, m) 実施例186

3-(2,3,4,6-テトラ-O-アセチル-β-D-ガラクトピラノシル オキシ)-4-〔(4-{2-〔2-{〔4-(ペンジルオキシカルボニル)ピ ペラジン-1-イル〕カルボニル}-2-(メチル)プロピオニルアミノ〕エ トキシ}-2-メチルフェニル)メチル〕-5-イソプロピル-1H-ピラゾ ール

4-{[4-(3-ベンジルオキシプロポキシ)フェニル]メチル}-1、

2-ジヒドロ-5-イソプロピル-3H-ピラゾール-3-オンの代わりに4 - 「(4- {2- [2- {[4- (ベンジルオキシカルボニル) ピペラジン-1 -イル) カルボニル} -2- (メチル) プロピオニルアミノ) エトキシ} -2 -メチルフェニル)メチル]-1,2-ジヒドロ-5-イソプロピル-3H-ピラゾールー3ーオンを用い、アセトプロモーα-Dーグルコースの代わりに アセトプロモーα-D-ガラクトースを用いて参考例17と同様の方法で標記 化合物を得た。

¹H-NMR (CDC1₂) δppm:

1.05-1.15 (6H, m), 1.41 (6H, s), 1.83 (3H, s), 1.98 (3H, s), 2.02 (3H, s), 2.15 (3H, s), 2.25 (3H, s), 2.7-2.85 (1H, m), 3.25-3.7 (12H, m), 3.97 (2H, 10 t, J=4.9Hz), 4.0-4.1 (1H, m), 4.1-4.2 (2H, m), 5.08 (1H, dd, J=10.4Hz, 3.5Hz), 5.12 (2H, s), 5.35-5.45 (2H, m), 5.52 (1H, d, J=8.1Hz), 5.92 (1H, t, J=5.7Hz), 6.53 (1H, dd, J=8.4Hz, 2.6Hz), 6.63 (1H, d, J=2.6Hz), 6.81 (1H, d, J=8.4Hz), 7.25-7.4 (5H, m)

15

5

実施例187 (2-{2-メチル-2-(ピペラジン-1-イル)カルボニル)プロピオニ <u>ルアミノ} エトキシ) -2-メチルフェニル] メチル} -1H-ピラゾール</u> 3-(2, 3, 4, 6-テトラ-O-アセチル-β-D-ガラクトピラノシ ルオキシ) -4- [(4- {2- [2- [4- (ベンジルオキシカルボニル) 20 ピペラジン-1-イル]カルボニル}-2-(メチル)プロピオニルアミノ エトキシ} -2-メチルフェニル) メチル] -5-イソプロピル-1H-ピラ ゾール(0.14g)のメタノール(3mL)溶液にナトリウムメトキシド(28%メタノール溶液、0.015mL)を加え、室温で30分間撹拌した。 反応混合物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (溶出溶媒:塩化メチレン 25 /メタノール=5/1) で精製して4- ((4-{2-(2-(4-(ベンジ ルオキシカルボニル) ピペラジン-1-イル] カルボニル} -2- (メチル)

プロピオニルアミノ] エトキシ} -2-メチルフェニル) メチル] -3-(β

-D-ガラクトピラノシルオキシ)-5-イソプロピル-1H-ピラゾール(70mg)を得た。これをメタノール(4mL)に溶解し、<math>10%パラジウム 炭素粉末(10mg)を加え、水素雰囲気下室温で1時間撹拌した。不溶物を ろ去し、ろ液を減圧下濃縮して標記化合物(54mg)を得た。

5 ${}^{1}H-NMR$ (CD₃OD) δ ppm:

1.05-1.2 (6H, m), 1.37 (6H, s), 2.3 (3H, s), 2.35-2.9 (5H, m), 3.1-3.8 (13H, m), 3.85 (1H, d, J=3.3Hz), 4.02 (2H, t, J=5.5Hz), 5.04 (1H, d, J=8.0Hz), 6.62 (1H, dd, J=8.4Hz, 2.4Hz), 6.72 (1H, d, J=2.4Hz), 6.86 (1H, d, J=8.4Hz) 試験例 1

10 ヒトSGLT1活性阻害作用確認試験

15

1) ヒトSGLT1のクローニングおよび発現ベクターへの組み換え

ヒト小腸由来の総RNA(Ori gene)を、オリゴdTをプライマーとして逆転写し、PCR増幅用cDNAライブラリーを作成した。このcDNAライブラリーを鋳型として、Hedigerらにより報告されたヒトSGLT1(ACCESSION:M24847)の1番から2005番までの塩基配列をPCR法により増幅し、pcDNA3.1(一)(Invitrogen)のマルチクローニング部位に挿入した。挿入したDNAの塩基配列は、報告されていた塩基配列と完全に一致していた。

- 2) ヒトSGLT1安定発現株の樹立
- E ト S G L T 1 発現ベクターを S c a I で消化して直鎖状 D N A とした後、 C H O K 1 細胞にリポフェクション法(E f f e c t e n e T r a n s f e c t i o n R e a g e n t : Q I A G E N)にて導入した。1 m g / m L G 4 1 8 (L I F E T E C N O L O G I E S) にてネオマイシン耐性細胞株 を得、後述する方法にてメチルーαーDーグルコピラノシドの取り込み活性を 25 測定した。最も強い取り込み活性を示した株を選択して C S 1 5 1 1 D と し、以後、200μg/m L の G 4 1 8 存在下で培養した。
 - 3) メチルー α -D-グルコピラノシド (α -MG) 取り込み阻害活性の測定 9 6 穴プレートにCS1-5-11Dを3×10 個/穴で播種し、2日間培

10

15

20

25

養した後に取り込み実験に供した。取り込み用緩衝液(140mM塩化ナトリ ウム、2mM塩化カリウム、1mM塩化カルシウム、1mM塩化マグネシウム、 10mM2-[4-(2-ヒドロキシエチル)-1-ピペラジニル] エタンス ルホン酸、5mMトリス(ヒドロキシメチル)アミノメタンを含む緩衝液pH 7. 4) には、非放射ラベル体 (Sigma) と14Cラベル体 (Amersha m Pharmacia Biotech)のα-MG混合物を最終濃度が1 mMとなるように混和して添加した。試験化合物はジメチルスルホキシドに溶 解した後、蒸留水にて適宜希釈して1mMα-MGを含む取り込み用緩衝液に 添加し、測定用緩衝液とした。対照群用には試験化合物を含まない測定用緩衝 液を、基礎取り込み測定用には塩化ナトリウムに替えて140mMの塩化コリ ンを含む基礎取り込み測定用緩衝液を調製した。培養したCS1-5-11D の培地を除去し、前処置用緩衝液(α-MGを含まない基礎取り込み用緩衝液) を1穴あたり180µL加え、37℃で10分間静置した。同一操作をもう1 度繰り返した後、前処置用緩衝液を除去し、測定用緩衝液および基礎取り込み 用緩衝液を1穴当たり75 μ L ずつ加え37℃で静置した。1時間後に測定用 緩衝液を除去し、1穴当たり180μLの洗浄用緩衝液(10mM非ラベル体 α-MGを含む基礎取り込み用緩衝液)で2回洗浄した。1穴当たり75μL の0.2mo1/L水酸化ナトリウムで細胞を溶解し、その液をピコプレート (Packard) に移した。150μLのマイクロシンチ40 (Packa r d) を加えて混和し、マイクロシンチレーションカウンター トップカウン ト(Packard)にて放射活性を計測した。対照群の取り込みから基礎取 り込み量を差し引いた値を100%として、試験化合物の各濃度におけるメチ $\mathcal{W} = \alpha - \mathbf{D} - \mathcal{J} \mathcal{W}$ コピラノシドの取り込み量を算出した。試験化合物がメチル $-\alpha-D-$ グルコピラノシドの取り込みを50%阻害する濃度(IC_{50} 値)を、 ロジットプロットにより算出した。その結果は表11の通りである。

[表11]

試験化合物 I C 50 値 (n M) 実施例 9 4 2 実施例 1 0 1 6 9 実施例 1 3 2 6 7 実施例 2 1 1 2 7 実施例 2 2 2 3 3 実施例 2 4 6 1 実施例 2 9 1 9 実施例 3 0 2 5 7 実施例 3 1 1 6 6 実施例 3 2 1 1 3 実施例 3 5 1 6 0 実施例 3 6 3 8 3 実施例 3 7 1 5 8 実施例 3 8 2 4 6 実施例 4 9 1 4 8 実施例 5 0 1 5 9 実施例 5 1 2 2 実施例 5 5 9 8 実施例 5 6 3 8 実施例 5 7 4 3 実施例 5 9 7 1 実施例 5 9 7 1 実施例 5 9 7 1		
実施例 9 4 2 実施例 1 0 1 6 9 実施例 2 1 2 6 7 実施例 2 1 1 2 7 実施例 2 2 2 3 3 実施例 2 4 6 1 実施例 2 8 9 0 実施例 2 9 1 9 実施例 3 0 2 5 7 実施例 3 1 1 6 6 実施例 3 2 1 1 3 実施例 3 5 1 6 0 実施例 3 6 3 8 3 実施例 3 7 1 5 8 実施例 3 8 2 4 6 実施例 4 8 5 4 実施例 4 9 1 4 8 実施例 5 0 1 5 9 実施例 5 2 1 3 1 実施例 5 5 9 8 実施例 5 6 3 8 実施例 5 7 4 3 実施例 5 8 1 0 0 実施例 5 9 7 1	試験化合物	IC ₅₀ 値(nM)
実施例 1 0 1 6 9 実施例 2 1 1 2 7 実施例 2 2 2 3 3 実施例 2 4 6 1 実施例 2 8 9 0 実施例 2 9 1 9 実施例 3 0 2 5 7 実施例 3 1 1 6 6 実施例 3 2 1 1 3 実施例 3 5 1 6 0 実施例 3 6 3 8 3 実施例 3 7 1 5 8 実施例 3 8 2 4 6 実施例 4 9 1 4 8 実施例 5 0 1 5 9 実施例 5 1 2 2 実施例 5 5 9 8 実施例 5 6 3 8 実施例 5 7 4 3 実施例 5 8 1 0 0 実施例 5 9 7 1	実施例 6	3 0 4
実施例13 267 実施例21 127 実施例22 233 実施例24 61 実施例28 90 実施例29 19 実施例30 257 実施例31 166 実施例32 113 実施例35 160 実施例36 383 実施例37 158 実施例38 246 実施例48 54 実施例48 54 実施例49 148 実施例50 159 実施例51 22 実施例55 98 実施例56 38 実施例57 43 実施例58 100 実施例59 71	実施例 9	4 2
実施例21 127 実施例22 233 実施例24 61 実施例28 90 実施例29 19 実施例30 257 実施例31 166 実施例32 113 実施例35 160 実施例36 383 実施例37 158 実施例38 246 実施例45 68 実施例48 54 実施例49 148 実施例50 159 実施例51 22 実施例55 98 実施例56 38 実施例57 43 実施例58 100 実施例59 71	実施例10	169
実施例 2 2 2 3 3 実施例 2 4 6 1 実施例 2 9 1 9 実施例 3 0 2 5 7 実施例 3 1 1 6 6 実施例 3 2 1 1 3 実施例 3 5 1 6 0 実施例 3 6 3 8 3 実施例 3 7 1 5 8 実施例 3 8 2 4 6 実施例 4 5 6 8 実施例 4 9 1 4 8 実施例 5 0 1 5 9 実施例 5 1 2 2 実施例 5 5 9 8 実施例 5 6 3 8 実施例 5 7 4 3 実施例 5 8 1 0 0 実施例 5 9 7 1	実施例13	267
実施例 2 4 6 1 実施例 2 8 9 0 実施例 2 9 1 9 実施例 3 0 2 5 7 実施例 3 1 1 6 6 実施例 3 2 1 1 3 実施例 3 5 1 6 0 実施例 3 6 3 8 3 実施例 3 7 1 5 8 実施例 3 8 2 4 6 実施例 4 5 6 8 実施例 4 9 1 4 8 実施例 5 0 1 5 9 実施例 5 1 2 2 実施例 5 5 9 8 実施例 5 6 3 8 実施例 5 7 4 3 実施例 5 8 1 0 0 実施例 5 9 7 1	実施例21	1 2 7
実施例 2 8 9 0 実施例 3 0 2 5 7 実施例 3 1 1 6 6 実施例 3 2 1 1 3 実施例 3 5 1 6 0 実施例 3 6 3 8 3 実施例 3 7 1 5 8 実施例 3 8 2 4 6 実施例 4 5 6 8 実施例 4 9 1 4 8 実施例 5 0 1 5 9 実施例 5 1 2 2 実施例 5 5 9 8 実施例 5 6 3 8 実施例 5 7 4 3 実施例 5 8 1 0 0 実施例 5 9 7 1	実施例22	2 3 3
実施例 2 91 9実施例 3 02 5 7実施例 3 11 6 6実施例 3 21 1 3実施例 3 51 6 0実施例 3 63 8 3実施例 3 71 5 8実施例 3 82 4 6実施例 4 56 8実施例 4 91 4 8実施例 5 01 5 9実施例 5 12 2実施例 5 59 8実施例 5 63 8実施例 5 74 3実施例 5 81 0 0実施例 5 97 1	実施例24	6 1
実施例30 257 実施例31 166 実施例32 113 実施例35 160 実施例36 383 実施例37 158 実施例38 246 実施例45 68 実施例49 148 実施例50 159 実施例51 22 実施例55 98 実施例56 38 実施例57 43 実施例58 100 実施例59 71	実施例28	9 0
実施例31 166 実施例32 113 実施例35 160 実施例36 383 実施例37 158 実施例38 246 実施例45 68 実施例49 148 実施例50 159 実施例51 22 実施例55 98 実施例56 38 実施例57 43 実施例58 100 実施例59 71	実施例 2 9	1 9
実施例32 113 実施例35 160 実施例36 383 実施例37 158 実施例38 246 実施例45 68 実施例49 148 実施例50 159 実施例51 22 実施例52 131 実施例55 98 実施例57 43 実施例58 100 実施例59 71	実施例30	2 5 7
実施例 3 3 6 5 実施例 3 6 3 8 3 実施例 3 7 1 5 8 実施例 3 8 2 4 6 実施例 4 5 6 8 実施例 4 9 1 4 8 実施例 5 0 1 5 9 実施例 5 1 2 2 実施例 5 5 9 8 実施例 5 6 3 8 実施例 5 7 4 3 実施例 5 9 7 1	実施例31	166
実施例35 160 実施例36 383 実施例37 158 実施例38 246 実施例45 68 実施例49 148 実施例50 159 実施例51 22 実施例52 131 実施例55 98 実施例57 43 実施例58 100 実施例59 71	実施例32	113
実施例36 383 実施例37 158 実施例38 246 実施例45 68 実施例49 148 実施例50 159 実施例51 22 実施例52 131 実施例55 98 実施例57 43 実施例58 100 実施例59 71	実施例33	6 5
実施例 3 71 5 8実施例 3 82 4 6実施例 4 56 8実施例 4 91 4 8実施例 5 01 5 9実施例 5 12 2実施例 5 21 3 1実施例 5 59 8実施例 5 63 8実施例 5 74 3実施例 5 81 0 0実施例 5 97 1	実施例35	1 6 0
実施例38 246 実施例45 68 実施例49 148 実施例50 159 実施例51 22 実施例52 131 実施例55 98 実施例56 38 実施例57 43 実施例58 100 実施例59 71	実施例36	3 8 3
実施例45 68 実施例49 148 実施例50 159 実施例51 22 実施例52 131 実施例55 98 実施例56 38 実施例57 43 実施例58 100 実施例59 71	実施例 3 7	1 5 8
実施例48 54 実施例49 148 実施例50 159 実施例51 22 実施例52 131 実施例55 98 実施例56 38 実施例57 43 実施例58 100 実施例59 71	実施例38	2 4 6
実施例49 148 実施例50 159 実施例51 22 実施例52 131 実施例55 98 実施例56 38 実施例57 43 実施例58 100 実施例59 71	実施例45	6 8
実施例 5 0 1 5 9 実施例 5 1 2 2 実施例 5 2 1 3 1 実施例 5 5 9 8 実施例 5 6 3 8 実施例 5 7 4 3 実施例 5 8 1 0 0 実施例 5 9 7 1	実施例48	5 4
実施例 5 1 2 2 実施例 5 2 1 3 1 実施例 5 5 9 8 実施例 5 6 3 8 実施例 5 7 4 3 実施例 5 8 1 0 0 実施例 5 9 7 1	実施例49	1 4 8
実施例 5 2 1 3 1 実施例 5 5 9 8 実施例 5 6 3 8 実施例 5 7 4 3 実施例 5 8 1 0 0 実施例 5 9 7 1	実施例 5 0	159
実施例 5 2 1 3 1 実施例 5 5 9 8 実施例 5 6 3 8 実施例 5 7 4 3 実施例 5 8 1 0 0 実施例 5 9 7 1	実施例51	
実施例 5 6 3 8 実施例 5 7 4 3 実施例 5 8 1 0 0 実施例 5 9 7 1	実施例 5 2	1 3 1
実施例 5 7 4 3 実施例 5 8 1 0 0 実施例 5 9 7 1	実施例 5 5	9 8
実施例 5 8 1 0 0 実施例 5 9 7 1	実施例 5 6	3 8
実施例 5 9 7 1	実施例 5 7	4 3
74,271	実施例 5 8	100
#### TO 0	実施例 5 9	7 1
美胞例 6 1 1 3 3	実施例 6 1	199
実施例 6 2 1 3 8	実施例 6 2	1 3 8
実施例 6 3 3 2 2	実施例 6 3	3 2 2
実施例 6 4 1 7 8	実施例 6 4	178

試験例2

5

ラットにおける血糖値上昇抑制作用確認試験

1)糖尿病モデルラットの作製

雄性 8 週齢のWistar系ラット (日本チャールズリバー) にニコチンアミド (230 mg/kg) を腹腔内投与し、15分後にエーテル麻酔下でストレプトゾトシン (85 mg/kg) を尾静脈注射した。投与1週間後にラットを終夜絶食し、グルコース負荷 (2g/kg) 試験を行った。1時間後の血漿中グルコース濃度が300 mg/d L以上を示した動物を選択し、液体飼料負荷試験に用いた。

10 2)液体飼料負荷試験

糖尿病モデルラットを終夜絶食後、薬物投与群では蒸留水または0.5%カルボキシメチルセルロース水溶液に溶解した薬物(1 mg/kg)を、対照群には蒸留水または0.5%カルボキシメチルセルロース水溶液のみを経口投与した。薬物投与直後に、17.25kcal/kgの液体飼料(オリエンタル15 酵母工業:No.038 コントロール区 デキストリン・マルトース配合)を経口投与した。採血は、薬物投与直前および薬物投与後経時的に尾動脈より行い、直ちにヘパリン処理した。血液は遠心分離後、血漿を分取してグルコース濃度をグルコースオキシダーゼ法にて定量した。薬物投与直前(0時間)および薬物投与後0.5時間、1時間における血漿中グルコース濃度は、表12の通りである。尚、表中の数値は、平均値±標準誤差で表す。

[表12]

試験化合物		血漿中グルコース濃度(mg/dL)		
四人人	O時間	0. 5時間	1時間	
対照群	95 ± 5	219 ± 12	246 土 17	
実施例6	97 ± 10	126 ± 12	140 ± 13	
対照群	122 ± 6	258 ± 32	260 ± 35	
実施例10	120 ± 10	145 ± 5	164 ± 6	
対照群	106 ± 4	199 ± 8	196 ± 15	
実施例13	108 ± 8	127 ± 7	135 土 7	
対照群	115 ± 3	276 ± 25	261 ± 32	
実施例21	122 ± 11	211 ± 22	242 ± 35	
実施例35	113 ± 4	188 ± 16	229 ± 25	
対照群	140 ± 13	313 ± 48	283 ± 52	
実施例24	146 ± 7	210 ± 33	228 ± 50	
対照群	131 ± 7	330 ± 37	306 ± 45	
実施例37	132 ± 5	231 ± 21	286 ± 31	
対照群	123 ± 10	305 ± 18	304 ± 23	
実施例45	129 ± 11	169 ± 18	182 ± 27	
対照群	124 ± 5	278 ± 31	274 ± 22	
実施例52	138 ± 4	163 ± 5	176 ± 10	
対照群	123 ± 8	292 ± 28	294 ± 29	
実施例55	122 ± 5	200 ± 16	211 ± 18	
実施例59	115 ± 7	143 ± 4	154 ± 13	
対照群	121 ± 7	313 ± 33	303 ± 63	
実施例56	109 ± 10	146 土 7	165 ± 17	
対照群	91 ± 12	238 ± 4	213 ± 22	
実施例64	116 ± 2	141 ± 12	148 ± 22	

試験例3

急性毒性試験

雄性6週齢ICR系マウス(日本クレア,32~37g,5例)に4時間絶 5 食後、試験化合物の蒸留水溶液を1g/kgの用量で経口投与し、24時間観 察した。その結果は以下の表13の通りである。

[表13]

試験化合物	死亡例
実施例52	0/5

産業上の利用可能性

本発明の前記一般式(I)で表されるピラゾール誘導体、その薬理学的に許容される塩およびそれらのプロドラッグは、ヒトSGLT1活性阻害作用を発現し、小腸でのグルコース等の糖質吸収を阻害して血糖値の上昇を抑制することができ、特に、この作用機作に基づきグルコースやガラクトースの吸収を遅延させることにより血糖値の上昇を顕著に抑制し、及び/又は血中ガラクトース値を低下させることができ、例えば、食後高血糖を是正することができる。それ故、本発明により、優れた糖尿病、耐糖能異常、空腹時血糖異常、糖尿病性合併症、肥満症などの高血糖症に起因する疾患やガラクトース血症等の血中ガラクトース値の上昇に起因する疾患の予防または治療剤を提供することができる。また、本発明の前記一般式(II)で表されるピラゾール誘導体を製造する際の中間体として重要であり、当該化合物を経由することにより本発明の前記一般式(I)で表される化合物を容易に製造することができる。

10

請求の範囲

1. 一般式

〔式中、

5 R¹は水素原子、 C_{1-6} アルキル基、 C_{2-6} アルケニル基、ヒドロキシ(C_{2-6} アルキル)基、C₃₋₇シクロアルキル基、 C_{3-7} シクロアルキル(C_{1-6} アルキル)基、置換基としてハロゲン原子、水酸基、アミノ基、 C_{1-6} アルキル基および C_{1-6} アルコキシ基から選択される同種または異種の基を $1\sim3$ 個有していてもよいアリール基、または環置換基としてハロゲン原子、水酸基、アミノ基、 C_{1-6} アルキル基および C_{1-6} アルコキシ基から選択される同種または異種の基を $1\sim3$ 個有していてもよいアリール(C_{1-6} アルキル)基であり;

QおよびTはどちらか一方が式

または式

15

で表される基であり、他方が C_{1-6} アルキル基、ハロ(C_{1-6} アルキル)基、 C_{1-6} アルコキシ(C_{1-6} アルキル)基または C_{3-7} シクロアルキル基であり;

 R^2 は水素原子、ハロゲン原子、水酸基、 C_{1-6} アルキル基、 C_{1-6} アルコキシ基、

10

20

 C_{1-6} アルキルチオ基、ハロ(C_{1-6} アルキル)基、ハロ(C_{1-6} アルコキシ)基、 C_{1-6} アルコキシ)基、 C_{1-6} アルコキシ)基、 C_{3-7} シクロアルキル(C_{2-6} アルコキシ)基、または $-A-R^A$ (式中のAは単結合、酸素原子、メチレン基、エチレン基、-O C H_2 - または-C H_2 O - であり; R^A は C_{3-7} シクロアルキル基、 C_{2-6} \wedge テロシクロアルキル基、置換基としてハロゲン原子、水酸基、アミノ基、 C_{1-6} アルキル基、 C_{1-6} アルキル)基、ヒドロキシ(C_{1-6} アルキル)基、カルボキシ基、 C_{2-7} アルコキシカルボニル基、シアノ基およびニトロ基から選択される同種または異種の基を $1\sim3$ 個有していてもよいアリール基、または置換基としてハロゲン原子および C_{1-6} アルキル基から選択される基を有していてもよいヘテロアリール基である〕であり;

Xは単結合、酸素原子または硫黄原子であり;

Yは水酸基で置換されていてもよい C_{1-6} アルキレン基、または C_{2-6} アルケニレン基であり;

 R^{c} は置換基としてハロゲン原子、水酸基、アミノ基、 C_{1-6} アルキルスルホニルアミノ基、 C_{1-6} アルキル基および C_{1-6} アルコキシ基から選択される同種または異種の基を $1\sim3$ 個有していてもよいアリール基、置換基としてハロゲン原子、アミノ基および C_{1-6} アルキル基から選択される基を有していてもよいヘテロアリール基または下記の置換基群(i)から選択される同種または異種の基を $1\sim5$ 個有していてもよい C_{1-6} アルキル基であり;

R⁴、R⁸、R⁹、R⁸およびR⁸は同一でも異なっていてもよく、それぞれ、水素原子、置換基としてハロゲン原子、水酸基、アミノ基、C₁₋₆アルキルスルホニルアミノ基、C₁₋₆アルキル基およびC₁₋₆アルコキシ基から選択される同種または異種の基を1~3個有していてもよいアリール基、置換基としてハロゲン原子、アミノ基およびC₁₋₆アルキル基から選択される基を有していてもよいヘテロアリール基または下記の置換基群(i)から選択される同種または異種の基を1~5個有していてもよいC₁₋₆アルキル基であるか、R⁴およびR⁸は両者が結合し

· 5

20

て隣接する窒素原子と共に、置換基として水酸基、カルバモイル基、 C_{1-6} アルキル基、オキソ基、カルバモイル(C_{1-6} アルキル)基、ヒドロキシ(C_{1-6} アルキル)基および C_{1-6} アルキルスルホニルアミノ(C_{1-6} アルキル)基から選択される基を有していてもよい C_{2-6} 環状アミノ基を形成するか、或いは R^{0} および R^{0} は両者が結合して隣接する窒素原子と共に、置換基として水酸基、カルバモイル基、 C_{1-6} アルキル基、オキソ基、カルバモイル(C_{1-6} アルキル)基、ヒドロキシ(C_{1-6} アルキル)基および C_{1-6} アルキルスルホニルアミノ(C_{1-6} アルキル)基から選択される基を有していてもよい C_{2-6} 環状アミノ基を形成し;

R⁶、R[®]およびR¹は同一でも異なっていてもよく、それぞれ、水素原子、シア ノ基、カルバモイル基、C₂₋₇アシル基、C₂₋₇アルコキシカルボニル基、アリール (C₂₋₇アルコキシカルボニル)基、ニトロ基、C₁₋₆アルキルスルホニル基、スル ファミド基、カルバミミドイル基または下記の置換基群(i)から選択される 同種または異種の基を1~5個有していてもよいC₁₋₆アルキル基であるか、R⁶ およびR[®]が結合してエチレン基を形成するか、或いはR[®]およびR¹は両者が結合 して隣接する窒素原子と共に、置換基として水酸基、カルバモイル基、C₁₋₆アル キル基、オキソ基、カルバモイル(C₁₋₆アルキル)基、ヒドロキシ(C₁₋₆アルキル)基およびC₁₋₆アルキルスルホニルアミノ(C₁₋₆アルキル)基から選択される 基を有していてもよいC₂₋₆環状アミノ基を形成し;

 R^3 、 R^5 および R^6 は同一でも異なっていてもよく、それぞれ、水素原子、ハロゲン原子、 C_{1-6} アルキル基または C_{1-6} アルコキシ基であり;

置換基群(i)は、水酸基、 C_{1-6} アルコキシ基、 C_{1-6} アルキルチオ基、アミノ基、モノまたはジ(C_{1-6} アルキル)アミノ基、モノまたはジ(C_{1-6} アルキル)カレイド基、カレイド基、スルファミド基、モノまたはジ(C_{1-6} アルキル)カレイド基、モノまたはジ(C_{1-6} アルキル)スルファミド基、 C_{2-7} アシルアミノ基、 C_{1-6} アルキルスルホニルアミノ基、 C_{1-6} アルキルスルホニル基、カルポキシ基、 C_{2-7} アルコキシカルポニル基、-CON(R^{1}) R^{II} 〔式中の R^{1} および R^{II} は同一でも異なっていてもよく、それぞれ、水素原子、または置換基として水酸基、アミノ基、モノまたはジ(C_{1-6} アルキル)アミノ基、モノまたはジ〔ヒドロ



キシ(C₁₋₆アルキル)」アミノ基、ウレイド基、モノまたはジ(C₁₋₆アルキル) ウレイド基、C2-アシルアミノ基、C1-アルキルスルホニルアミノ基およびカル バモイル基から選択される同種または異種の基を1~3個有していてもよいC Laアルキル基であるか、或いはR¹およびR⁸は両者が結合して隣接する窒素原子 と共に、置換基として水酸基、カルバモイル基、Cusアルキル基、オキソ基、カ ルバモイル(C₁₋₆アルキル)基、ヒドロキシ(C₁₋₆アルキル)基およびC₁₋₆アル キルスルホニルアミノ (C₁₋₆アルキル) 基から選択される基を有していてもよい C₂-環状アミノ基を形成する〕、環置換基としてハロゲン原子、水酸基、アミノ 基、C₁₋₆アルキル基およびC₁₋₆アルコキシ基から選択される同種または異種の基 を1~3個有していてもよいアリール (C₁₋₄アルコキシ) 基、環置換基としてハ 10 ロゲン原子、水酸基、アミノ基、C」。アルキル基およびC」。アルコキシ基から選 択される同種または異種の基を1~3個有していてもよいアリール(C₁₋₆アルキ ルチオ) 基、C₃₋₇シクロアルキル基、C₃₋₆ヘテロシクロアルキル基、置換基とし てハロゲン原子、水酸基、アミノ基、C1-6アルキルスルホニルアミノ基、C1-6 アルキル基およびC₁₋₆アルコキシ基から選択される同種または異種の基を1~ 15 3個有していてもよいアリール基、置換基としてハロゲン原子、アミノ基およ びCLLアルキル基から選択される基を有していてもよいヘテロアリール基、置換 基として水酸基、カルバモイル基、C1-6アルキル基、オキソ基、カルバモイル(C 」。アルキル)基、ヒドロキシ(C」。アルキル)基およびC」。アルキルスルホニル アミノ(C₁₋₆アルキル)基から選択される基を有していてもよいC₂₋₆環状アミノ 20 基、および置換基としてC₁₋₆アルキル基を有していてもよいC₁₋₄芳香族環状アミ ノ基である〕

で表されるピラゾール誘導体またはその薬理学的に許容される塩。

2. R^4 が水素原子、置換基としてハロゲン原子、水酸基、アミノ基、 C_{1-6} ア ルキルスルホニルアミノ基、 C_{1-6} アルキル基および C_{1-6} アルコキシ基から選択される同種または異種の基を $1\sim3$ 個有していてもよいアリール基、置換基としてハロゲン原子、アミノ基および C_{1-6} アルキル基から選択される基を有していてもよいヘテロアリール基または下記の置換基群(i)から選択される同種また

10

は異種の基を $1\sim5$ 個有していてもよい C_{1-6} アルキル基であり; R^B が置換基としてハロゲン原子、水酸基、アミノ基、 C_{1-6} アルキルスルホニルアミノ基、 C_{1-6} アルキル基および C_{1-6} アルコキシ基から選択される同種または異種の基を $1\sim3$ 個有していてもよいアリール基、置換基としてハロゲン原子、アミノ基および C_{1-6} アルキル基から選択される基を有していてもよいヘテロアリール基または下記の置換基群(i)から選択される同種または異種の基を $1\sim5$ 個有していてもよい C_{1-6} アルキル基であり; R^C が置換基としてハロゲン原子、水酸基、アミノ基、 C_{1-6} アルキルスルホニルアミノ基、 C_{1-6} アルキル基および C_{1-6} アルコキシ基から選択される同種または異種の基を $1\sim3$ 個有するアリール基、置換基としてハロゲン原子、アミノ基および C_{1-6} アルキル基から選択される同種または異種の基を $1\sim3$ 個有するアリール基、置換基としてハロゲン原子、アミノ基および C_{1-6} アルキル基から選択される同

種または異種の基を1~5個有するC1-6アルキル基であり;

置換基群(i)は、水酸基、C₁₋₆アルコキシ基、C₁₋₆アルキルチオ基、アミノ基、 モノまたはジ(C₁₋₆アルキル)アミノ基、モノまたはジ(ヒドロキシ(C₁₋₆アル キル)〕アミノ基、ウレイド基、スルファミド基、モノまたはジ(C₁₋₆アルキル) 15 ウレイド基、モノまたはジ(C₁₋₆アルキル)スルファミド基、C₂₋₇アシルアミノ 基、C₁₋₆アルキルスルホニルアミノ基、C₁₋₆アルキルスルホニル基、カルボキシ 基、C₂₋₇アルコキシカルボニル基、-CON(R¹)R[®](式中のR¹およびR[®]は 同一でも異なっていてもよく、それぞれ、水素原子、または置換基として水酸 基、アミノ基、モノまたはジ(C₁₋₆アルキル)アミノ基、モノまたはジ〔ヒドロ 20 キシ (C₁₋₆アルキル)] アミノ基、ウレイド基、モノまたはジ (C₁₋₆アルキル) ウレイド基、 C_{2-7} アシルアミノ基、 C_{1-6} アルキルスルホニルアミノ基およびカル バモイル基から選択される同種または異種の基を1~3個有していてもよいC $_{1-6}$ アルキル基であるか、或いは R^{1} および R^{1} は両者が結合して隣接する窒素原子 と共に、置換基として水酸基、カルバモイル基、C₁₋₆アルキル基、オキソ基、カ 25 ルバモイル(C₁₋₆アルキル)基、ヒドロキシ(C₁₋₆アルキル)基およびC₁₋₆アル キルスルホニルアミノ (C₁₋₆アルキル) 基から選択される基を有していてもよい C_{2-6} 環状アミノ基を形成する〕、環置換基としてハロゲン原子、水酸基、アミノ

20

基、C1.6アルキル基およびC1.6アルコキシ基から選択される同種または異種の基 を1~3個有していてもよいアリール (C₁₋₆アルコキシ) 基、環置換基としてハ ロゲン原子、水酸基、アミノ基、C₁₋₆アルキル基およびC₁₋₆アルコキシ基から選 択される同種または異種の基を1~3個有していてもよいアリール(Cieアルキ ルチオ)基、C_{**}シクロアルキル基、C_{**}ヘテロシクロアルキル基、置換基とし てハロゲン原子、水酸基、アミノ基、C₁₋₆アルキルスルホニルアミノ基、C₁₋₆ アルキル基およびC₁₋₆アルコキシ基から選択される同種または異種の基を1~ 3個有していてもよいアリール基、置換基としてハロゲン原子、アミノ基およ びこ。アルキル基から選択される基を有していてもよいヘテロアリール基、置換 基として水酸基、カルバモイル基、C1-6アルキル基、オキソ基、カルバモイル(C 10 ₁₋₆アルキル) 基、ヒドロキシ (C₁₋₆アルキル) 基および C₁₋₆アルキルスルホニル アミノ (C゚゚゚゚゚アルキル) 基から選択される基を有していてもよいC゚゚゚゚環状アミノ 基、および置換基としてC₁₋₆アルキル基を有していてもよいC₁₋₄芳香族環状アミ ノ基である、請求項1記載のピラゾール誘導体またはその薬理学的に許容され 15 る塩。

Zが−RBであり;RBが置換基としてハロゲン原子、水酸基、アミノ基、 C₁₋₆アルキルスルホニルアミノ基、C₁₋₆アルキル基およびC₁₋₆アルコキシ基から 選択される同種または異種の基を1~3個有するアリール基、置換基としてハ ロゲン原子、アミノ基およびCieアルキル基から選択される基を有していてもよ いヘテロアリール基または下記の置換基群(i)から選択される同種または異 種の基を1~5個有するC₁₋₆アルキル基であり;

置換基群(i)は、水酸基、C₁₋₆アルコキシ基、C₁₋₆アルキルチオ基、アミノ基、 モノまたはジ(C₁₋₆アルキル)アミノ基、モノまたはジ〔ヒドロキシ(C₁₋₆アル キル)〕アミノ基、ウレイド基、スルファミド基、モノまたはジ(C」。アルキル) ウレイド基、モノまたはジ(C₁₋₆アルキル)スルファミド基、C₂₋₇アシルアミノ 25 基、C₁₋₆アルキルスルホニルアミノ基、C₁₋₆アルキルスルホニル基、カルボキシ 基、C2-7アルコキシカルポニル基、-CON(R1)R (式中のR1およびR は 同一でも異なっていてもよく、それぞれ、水素原子、または置換基として水酸



基、アミノ基、モノまたはジ(C₁₋₆アルキル)アミノ基、モノまたはジ〔ヒドロ キシ(C₁₋₆アルキル)] アミノ基、ウレイド基、モノまたはジ(C₁₋₆アルキル) ウレイド基、C₂₋₇アシルアミノ基、C₁₋₅アルキルスルホニルアミノ基およびカル バモイル基から選択される同種または異種の基を1~3個有していてもよいC 1-6アルキル基であるか、或いはR¹およびR⁸は両者が結合して隣接する窒素原子 5 と共に、置換基として水酸基、カルバモイル基、C₁₋₆アルキル基、オキソ基、カ ルバモイル(C₁₋₆アルキル)基、ヒドロキシ(C₁₋₆アルキル)基およびC₁₋₆アル キルスルホニルアミノ (C₁₋₆アルキル) 基から選択される基を有していてもよい C₂ҕ環状アミノ基を形成する〕、環置換基としてハロゲン原子、水酸基、アミノ 10 基、C1-6アルキル基およびC1-6アルコキシ基から選択される同種または異種の基 を1~3個有していてもよいアリール(Curアルコキシ)基、環置換基としてハ ロゲン原子、水酸基、アミノ基、Cinアルキル基およびCinアルコキシ基から選 択される同種または異種の基を1~3個有していてもよいアリール(C₁₋₆アルキ ルチオ)基、C3-7シクロアルキル基、C3-6ヘテロシクロアルキル基、置換基とし てハロゲン原子、水酸基、アミノ基、C₁₋₆アルキルスルホニルアミノ基、C₁₋₆ 15 アルキル基およびC₁₋₆アルコキシ基から選択される同種または異種の基を1~ 3個有していてもよいアリール基、置換基としてハロゲン原子、アミノ基およ びCLLアルキル基から選択される基を有していてもよいヘテロアリール基、置換 基として水酸基、カルバモイル基、C₁₋₆アルキル基、オキソ基、カルバモイル(C ₁₋₆アルキル) 基、ヒドロキシ(C₁₋₆アルキル) 基およびC₁₋₆アルキルスルホニル 20 アミノ(C₁₋₆アルキル)基から選択される基を有していてもよいC₂₋₆環状アミノ 基、および置換基としてC₁₋₆アルキル基を有していてもよい C₁₋₄芳香族環状アミ ノ基である、請求項2記載のピラゾール誘導体またはその薬理学的に許容され る塩。

240

25 4. R^4 が水素原子であり; R^B が下記の置換基群(i A)から選択される同種または異種の基を $1\sim5$ 個有する C_{1-6} アルキル基であり;置換基群(i A)は、水酸基、アミノ基、モノまたはジ(C_{1-6} アルキル)アミノ基、カルボキシ基、 C_{2-7} アルコキシカルボニル基、および-CON(R^{JA}) R^{II}

 A [式中の R^{IA} および R^{KA} は同一でも異なっていてもよく、それぞれ、水素原子、または置換基として水酸基、アミノ基、モノまたはジ(C_{1-6} アルキル)アミノ基およびカルバモイル基から選択される同種または異種の基を $1\sim3$ 個有していてもよい C_{1-6} アルキル基であるか、或いは R^{IA} および R^{KA} は両者が結合して隣接する窒素原子と共に、置換基として C_{1-6} アルキル基およびヒドロキシ(C_{1-6} アルキル)基から選択される基を有していてもよい C_{2-6} 環状アミノ基を形成する〕である、請求項3記載のピラゾール誘導体またはその薬理学的に許容される塩。

- 5. R[®]がカルバモイル基を有するC₁₋₆アルキル基である、請求項4記載のピラゾール誘導体またはその薬理学的に許容される塩。
- 10 6. Zが-CON(R^D) R^Bである、請求項<math>2記載のピラゾール誘導体またはその薬理学的に許容される塩。
 - 7. R^{P} が水素原子であり; R^{P} が下記の置換基群(i B)から選択される同種または異種の基を $1\sim5$ 個有する C_{1-6} アルキル基であり;

置換基群 (i B) は、水酸基、アミノ基、モノまたはジ(C_{1-6} アルキル)アミノ 基、および $-CON(R^{IB})$ R^{IB} 〔式中の R^{IB} および R^{IB} は同一でも異なっていてもよく、それぞれ、水素原子、または置換基として水酸基、アミノ基、およびモノまたはジ (C_{1-6} アルキル)アミノ基から選択される同種または異種の基を1~3個有していてもよい C_{1-6} アルキル基である〕である、請求項6記載のピラゾール誘導体またはその薬理学的に許容される塩。

- 20 8. Zが-C(=NR⁶) N(R[®]) R^Iである、請求項2記載のピラゾール誘導 体またはその薬理学的に許容される塩。
 - 9. R^6 が水素原子または C_{1-6} アルキルスルホニル基であり; R^{1} が水素原子であり; R^{1} が水素原子、または下記の置換基群(i C)から選択される同種または異種の基を $1\sim5$ 個有していてもよい C_{1-6} アルキル基であり;
- 25 置換基群 (i C) は、水酸基、アミノ基、およびモノまたはジ(C_{1-6} アルキル) アミノ基である、請求項 8 記載のピラゾール誘導体またはその薬理学的に許容 される塩。
 - 10. Zが-COR^cであり;R^cが下記の置換基群(iD)から選択される基

を有するC₁₋₆アルキル基であり;

置換基群(i D)はアミノ基、及び $-CON(R^{IC})R^{KC}$ 〔式中の R^{IC} および R^{KC} は両者が結合して隣接する窒素原子と共に、置換基として C_{I-6} アルキル基およびヒドロキシ(C_{I-6} アルキル)基から選択される基を有していてもよい C_{2-6} 環状アミノ基を形成する〕である、請求項2記載のピラゾール誘導体またはその薬理学的に許容される塩。

- 11. Xが単結合または酸素原子であり; Yがエチレン基またはトリメチレン基である、請求項1~10の何れかに記載のピラゾール誘導体またはその薬理学的に許容される塩。
- 10 12. R¹が水素原子またはヒドロキシ(C_{2.6}アルキル)基であり; Tが式

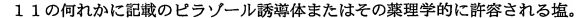
または式

5

で表される基であり; Qが C_{1-6} アルキル基またはハロ $(C_{1-6}$ アルキル) 基であり; R 3 、 R^5 および R^6 が水素原子である、請求項 $1\sim11$ の何れかに記載のピラゾール誘導体またはその薬理学的に許容される塩。

13. QまたはTのどちらか一方が、式

で表される基であり、他方が C_{1-6} アルキル基、ハロ(C_{1-6} アルキル)基、 C_{1-6} 20 アルコキシ(C_{1-6} アルキル)基または C_{3-7} シクロアルキル基である、請求項 $1\sim$



14. Tが、式

で表される基である、請求項12または13記載のピラゾール誘導体またはそ 5 の薬理学的に許容される塩。

- 15. Qがイソプロピル基である、請求項12または14記載のピラゾール 誘導体またはその薬理学的に許容される塩。
- 16. 請求項1~15の何れかに記載のピラゾール誘導体またはその薬理学的に許容される塩のプロドラッグ。
- 10 17. Tが、4位の水酸基がグルコピラノシル基又はガラクトピラノシル基で置換されているか、或いは6位の水酸基がグルコピラノシル基、ガラクトピラノシル基、 C_{2-7} アシル基、 C_{1-6} アルコキシ(C_{2-7} アシル)基、 C_{2-7} アルコキシカルボニル(C_{2-7} アシル)基、 C_{2-7} アルコキシカルボニルは、アリール(C_{2-7} アルコキシカルボニル)基または C_{1-6} アルコキシ(C_{2-7} アルコキシカルボニル)

基で置換されている下記の基である、請求項16記載のプロドラッグ:

定

15

または式

20 で表される基。

18. 下記の群及びそれらの薬理学的に許容される塩から選択される化合物である、請求項1記載のピラゾール誘導体:

$$\begin{array}{c} H \\ H \\ N \\ N \\ \end{array} \begin{array}{c} H \\ N$$

- 19. 請求項1~18の何れかに記載のピラゾール誘導体またはその薬理学的に許容される塩、或いはそれらのプロドラッグを有効成分として含有する医薬組成物。
- 5 20. 請求項1~18の何れかに記載のピラゾール誘導体またはその薬理学的に許容される塩、或いはそれらのプロドラッグを有効成分として含有するヒトSGLT1活性阻害剤。
 - 21. 請求項1~18の何れかに記載のピラゾール誘導体またはその薬理学的に許容される塩、或いはそれらのプロドラッグを有効成分として含有する食後高血糖抑制剤。
 - 22. 請求項1~18の何れかに記載のピラゾール誘導体またはその薬理学的に許容される塩、或いはそれらのプロドラッグを有効成分として含有する、 高血糖症に起因する疾患の予防又は治療剤。
- 23. 高血糖症に起因する疾患が、糖尿病、耐糖能異常、空腹時血糖異常、 15 糖尿病性合併症、肥満症、高インスリン血症、高脂質血症、高コレステロール 血症、高トリグリセリド血症、脂質代謝異常、アテローム性動脈硬化症、高血 圧、うっ血性心不全、浮腫、高尿酸血症および痛風からなる群から選択される 疾患である、請求項22記載の予防または治療剤。
- 24. 請求項1~18の何れかに記載のピラゾール誘導体またはその薬理学 20 的に許容される塩、或いはそれらのプロドラッグを有効成分として含有する、 耐糖能異常者または空腹時血糖異常者の糖尿病への移行阻止剤。
 - 25. 請求項1~18の何れかに記載のピラゾール誘導体またはその薬理学的に許容される塩、或いはそれらのプロドラッグを有効成分として含有する、血中ガラクトース値の上昇に起因する疾患の予防または治療剤。

WO 2004/018491

10



26. 血中ガラクトース値の上昇に起因する疾患が、ガラクトース血症である、請求項25記載の予防または治療剤。

- 27. 剤形が徐放性製剤である、請求項19記載の医薬組成物。
- 28. 剤形が徐放性製剤である、請求項20~26の何れかに記載の製剤。
- 5 29. 請求項1~18の何れかに記載のピラゾール誘導体またはその薬理学的に許容される塩、或いはそれらのプロドラッグを有効量投与することからなる、高血糖症に起因する疾患の予防又は治療方法。
 - 30. 請求項1~18の何れかに記載のピラゾール誘導体またはその薬理学的に許容される塩、或いはそれらのプロドラッグを有効量投与することからなる、耐糖能異常者または空腹時血糖異常の糖尿病への移行阻止方法。
 - 31. 請求項1~18の何れかに記載のピラゾール誘導体またはその薬理学的に許容される塩、或いはそれらのプロドラッグを有効量投与することからなる、血中ガラクトース値の上昇に起因する疾患の予防又は治療方法。
- 32. 高血糖症に起因する疾患の予防又は治療用の医薬組成物を製造するた 15 めの、請求項1~18の何れかに記載のピラゾール誘導体またはその薬理学的 に許容される塩、或いはそれらのプロドラッグの使用。
 - 33. 耐糖能異常者または空腹時血糖異常の糖尿病への移行阻止用の医薬組成物を製造するための、請求項1~18の何れかに記載のピラゾール誘導体またはその薬理学的に許容される塩、或いはそれらのプロドラッグの使用。
- 20 34. 血中ガラクトース値の上昇に起因する疾患の予防又は治療用の医薬組成物を製造するための、請求項1~18の何れかに記載のピラゾール誘導体またはその薬理学的に許容される塩、或いはそれらのプロドラッグの使用。
 - 35. 薬物群(A)請求項1~18の何れかに記載のピラゾール誘導体またはその薬理学的に許容される塩、或いはそれらのプロドラッグ、および薬物群
- 25 (B) インスリン感受性増強薬、糖吸収阻害薬、ビグアナイド薬、インスリン 分泌促進薬、SGLT2活性阻害薬、インスリン又はインスリン類縁体、グル カゴン受容体アンタゴニスト、インスリン受容体キナーゼ刺激薬、トリペプチ ジルペプチダーゼ I I 阻害薬、ジペプチジルペプチダーゼ I V阻害薬、プロテ

インチロシンホスファターゼー1B阻害薬、グリコゲンホスホリラーゼ阻害薬、 グルコースー6ーホスファターゼ阻害薬、フルクトースーピスホスファターゼ 阻害薬、ピルビン酸デヒドロゲナーゼ阻害薬、肝糖新生阻害薬、D-カイロイ ノシトール、グリコゲン合成酵素キナーゼ-3阻害薬、グルカゴン様ペプチド -1、グルカゴン様ペプチド1-類縁体、グルカゴン様ペプチド-1アゴニス 5 ト、アミリン、アミリン類縁体、アミリンアゴニスト、アルドース還元酵素阻 害薬、終末糖化産物生成阻害薬、プロテインキナーゼC阻害薬、アーアミノ酪 酸受容体アンタゴニスト、ナトリウムチャンネルアンタゴニスト、転写因子N $F - \kappa$ B阻害薬、脂質過酸化酵素阻害薬、 $N - アセチル化 - \alpha - リンクトーア$ シッドージペプチダーゼ阻害薬、インスリン様成長因子ーI、血小板由来成長 10 因子、血小板由来成長因子類縁体、上皮増殖因子、神経成長因子、カルニチン 誘導体、ウリジン、5-ヒドロキシ-1-メチルヒダントイン、EGB-76 1、ビモクロモル、スロデキシド、Y-128、止瀉薬、瀉下薬、ヒドロキシ メチルグルタリルコエンザイム Α 還元酵素阻害薬、フィブラート系化合物、β 3 -アドレナリン受容体アゴニスト、アシルコエンザイムA:コレステロールア 15 シル基転移酵素阻害薬、プロブコール、甲状腺ホルモン受容体アゴニスト、コ レステロール吸収阻害薬、リパーゼ阻害薬、ミクロソームトリグリセリドトラ ンスファープロテイン阻害薬、リポキシゲナーゼ阻害薬、カルニチンパルミト イルトランスフェラーゼ阻害薬、スクアレン合成酵素阻害薬、低比重リポ蛋白 受容体増強薬、ニコチン酸誘導体、胆汁酸吸着薬、ナトリウム共役胆汁酸トラ 20 ンスポーター阻害薬、コレステロールエステル転送タンパク阻害薬、食欲抑制 薬、アンジオテンシン変換酵素阻害薬、中性エンドペプチダーゼ阻害薬、アン ジオテンシン I I 受容体拮抗薬、エンドセリン変換酵素阻害薬、エンドセリン 受容体アンタゴニスト、利尿薬、カルシウム拮抗薬、血管拡張性降圧薬、交換 神経遮断薬、中枢性降圧薬、α,ーアドレナリン受容体アゴニスト、抗血小板薬、 25 尿酸生成阻害薬、尿酸排泄促進薬および尿アルカリ化薬からなる群より選択さ れる少なくとも1種の薬剤を組合わせてなる医薬。

36. 薬物群(A)請求項1~18の何れかに記載のピラゾール誘導体また

はその薬理学的に許容される塩、或いはそれらのプロドラッグ、および薬物群 (B) インスリン感受性増強薬、糖吸収阻害薬、ビグアナイド薬、インスリン 分泌促進薬、SGLT2活性阻害薬、インスリン又はインスリン類縁体、グル カゴン受容体アンタゴニスト、インスリン受容体キナーゼ刺激薬、トリペプチ ジルペプチダーゼII阻害薬、ジペプチジルペプチダーゼIV阻害薬、プロテ 5 インチロシンホスファターゼー1B阻害薬、グリコゲンホスホリラーゼ阻害薬、 グルコース-6-ホスファターゼ阻害薬、フルクトースービスホスファターゼ 阻害薬、ピルビン酸デヒドロゲナーゼ阻害薬、肝糖新生阻害薬、D-カイロイ ノシトール、グリコゲン合成酵素キナーゼー3阻害薬、グルカゴン様ペプチド -1、グルカゴン様ペプチド1-類縁体、グルカゴン様ペプチド-1アゴニス 10 ト、アミリン、アミリン類縁体、アミリンアゴニスト、アルドース還元酵素阻 害薬、終末糖化産物生成阳害薬、プロテインキナーゼC阻害薬、アーアミノ酪 酸受容体アンタゴニスト、ナトリウムチャンネルアンタゴニスト、転写因子N $F - \kappa$ B阻害薬、脂質過酸化酵素阻害薬、 $N - アセチル化 - \alpha - リンクトーア$ シッドージペプチダーゼ阻害薬、インスリン様成長因子一I、血小板由来成長 15 因子、血小板由来成長因子類縁体、上皮増殖因子、神経成長因子、カルニチン 誘導体、ウリジン、5-ヒドロキシ-1-メチルヒダントイン、EGB-76 1、ピモクロモル、スロデキシド、Y-128、止瀉薬、瀉下薬、ヒドロキシ メチルグルタリルコエンザイム Α 還元酵素阻害薬、フィブラート系化合物、β, -アドレナリン受容体アゴニスト、アシルコエンザイムA:コレステロールア 20 シル基転移酵素阻害薬、プロブコール、甲状腺ホルモン受容体アゴニスト、コ レステロール吸収阻害薬、リパーゼ阻害薬、ミクロソームトリグリセリドトラ ンスファープロテイン阻害薬、リポキシゲナーゼ阻害薬、カルニチンパルミト イルトランスフェラーゼ阻害薬、スクアレン合成酵素阻害薬、低比重リポ蛋白 受容体増強薬、ニコチン酸誘導体、胆汁酸吸着薬、ナトリウム共役胆汁酸トラ 25 ンスポーター阻害薬、コレステロールエステル転送タンパク阻害薬、食欲抑制 薬、アンジオテンシン変換酵素阻害薬、中性エンドペプチダーゼ阻害薬、アン ジオテンシン [] 受容体拮抗薬、エンドセリン変換酵素阻害薬、エンドセリン

10

15

20

25

受容体アンタゴニスト、利尿薬、カルシウム拮抗薬、血管拡張性降圧薬、交換 神経遮断薬、中枢性降圧薬、α,ーアドレナリン受容体アゴニスト、抗血小板薬、 尿酸牛成阴害薬、尿酸排泄促進薬および尿アルカリ化薬からなる群より選択さ れる少なくとも1種の薬剤を有効量投与することからなる、高血糖症に起因す る疾患又は血中ガラクトース値の上昇に起因する疾患の予防又は治療方法。 薬物群(A)請求項1~18の何れかに記載のピラゾール誘導体また はその薬理学的に許容される塩、或いはそれらのプロドラッグ、および薬物群 (B) インスリン感受性増強薬、糖吸収阻害薬、ビグアナイド薬、インスリン 分泌促進薬、SGLT2活性阻害薬、インスリン又はインスリン類縁体、グル カゴン受容体アンタゴニスト、インスリン受容体キナーゼ刺激薬、トリペプチ ジルペプチダーゼII阻害薬、ジペプチジルペプチダーゼIV阻害薬、プロテ インチロシンホスファターゼー1B阻害薬、グリコゲンホスホリラーゼ阻害薬、 グルコースー6ーホスファターゼ阻害薬、フルクトースービスホスファターゼ 阳害薬、ピルビン酸デヒドロゲナーゼ阻害薬、肝糖新生阻害薬、D-カイロイ ノシトール、グリコゲン合成酵素キナーゼー3阻害薬、グルカゴン様ペプチド - 1、グルカゴン様ペプチド1-類縁体、グルカゴン様ペプチド-1アゴニス ト、アミリン、アミリン類縁体、アミリンアゴニスト、アルドース還元酵素阻 害薬、終末糖化産物生成阻害薬、プロテインキナーゼC阻害薬、γーアミノ酪 酸受容体アンタゴニスト、ナトリウムチャンネルアンタゴニスト、転写因子N $F - \kappa$ B阻害薬、脂質過酸化酵素阻害薬、 $N - アセチル化 - \alpha - リンクトーア$ シッドージペプチダーゼ阻害薬、インスリン様成長因子ーI、血小板由来成長 因子、血小板由来成長因子類縁体、上皮増殖因子、神経成長因子、カルニチン 誘導体、ウリジン、5-ヒドロキシ-1-メチルヒダントイン、EGB-76 1、ビモクロモル、スロデキシド、Y-128、止瀉薬、瀉下薬、ヒドロキシ メチルグルタリルコエンザイム Α 還元酵素阻害薬、フィブラート系化合物、β₃ -アドレナリン受容体アゴニスト、アシルコエンザイムA:コレステロールア シル基転移酵素阻害薬、プロブコール、甲状腺ホルモン受容体アゴニスト、コ

レステロール吸収阻害薬、リパーゼ阻害薬、ミクロソームトリグリセリドトラ

10

ンスファープロテイン阻害薬、リポキシゲナーゼ阻害薬、カルニチンパルミトイルトランスフェラーゼ阻害薬、スクアレン合成酵素阻害薬、低比重リポ蛋白受容体増強薬、ニコチン酸誘導体、胆汁酸吸着薬、ナトリウム共役胆汁酸トランスポーター阻害薬、コレステロールエステル転送タンパク阻害薬、食欲抑制薬、アンジオテンシン変換酵素阻害薬、中性エンドペプチダーゼ阻害薬、アンジオテンシンII受容体拮抗薬、エンドセリン変換酵素阻害薬、エンドセリン受容体アンタゴニスト、利尿薬、カルシウム拮抗薬、血管拡張性降圧薬、交換神経遮断薬、中枢性降圧薬、 α_2 -アドレナリン受容体アゴニスト、抗血小板薬、尿酸生成阻害薬、尿酸排泄促進薬および尿アルカリ化薬からなる群より選択される少なくとも1種の薬剤を有効量投与することからなる、耐糖能異常者または空腹時血糖異常者の糖尿病への移行阻止方法。

高血糖症に起因する疾患又は血中ガラクトース値の上昇に起因する疾 患の予防又は治療用の医薬組成物を製造するための、薬物群(A)請求項1~ 18の何れかに記載のピラゾール誘導体またはその薬理学的に許容される塩、 或いはそれらのプロドラッグ、および薬物群(B)インスリン感受性増強薬、 15 糖吸収阻害薬、ビグアナイド薬、インスリン分泌促進薬、SGLT2活性阻害 薬、インスリン又はインスリン類縁体、グルカゴン受容体アンタゴニスト、イ ンスリン受容体キナーゼ刺激薬、トリペプチジルペプチダーゼII阴害薬、ジ ペプチジルペプチダーゼIV阻害薬、プロテインチロシンホスファターゼ-1 20 B阻害薬、グリコゲンホスホリラーゼ阻害薬、グルコースー6ーホスファター ゼ阻害薬、フルクトースービスホスファターゼ阻害薬、ピルビン酸デヒドロゲ ナーゼ阻害薬、肝糖新生阻害薬、D-カイロイノシトール、グリコゲン合成酵 素キナーゼー3阻害薬、グルカゴン様ペプチドー1、グルカゴン様ペプチド1 -類縁体、グルカゴン様ペプチド-1アゴニスト、アミリン、アミリン類縁体、 アミリンアゴニスト、アルドース環元酵素阻害薬、終末糖化産物生成阻害薬、 25 プロテインキナーゼC阻害薬、ィーアミノ酪酸受容体アンタゴニスト、ナトリ ウムチャンネルアンタゴニスト、転写因子NF-κB阻害薬、脂質過酸化酵素

阻害薬、N-アセチル化-α-リンクト-アシッド-ジペプチダーゼ阻害薬、

インスリン様成長因子ーΙ、血小板由来成長因子、血小板由来成長因子類縁体、 上皮増殖因子、神経成長因子、カルニチン誘導体、ウリジン、5-ヒドロキシ -1-メチルヒダントイン、EGB-761、ピモクロモル、スロデキシド、 Y-128、止瀉薬、瀉下薬、ヒドロキシメチルグルタリルコエンザイムA還 元酵素阻害薬、フィブラート系化合物、 β₃-アドレナリン受容体アゴニスト、 アシルコエンザイムA:コレステロールアシル基転移酵素阻害薬、プロブコー ル、甲状腺ホルモン受容体アゴニスト、コレステロール吸収阻害薬、リパーゼ 阻害薬、ミクロソームトリグリセリドトランスファープロテイン阻害薬、リポ キシゲナーゼ阻害薬、カルニチンパルミトイルトランスフェラーゼ阻害薬、ス クアレン合成酵素阻害薬、低比重リポ蛋白受容体増強薬、ニコチン酸誘導体、 10 胆汁酸吸着薬、ナトリウム共役胆汁酸トランスポーター阻害薬、コレステロー ルエステル転送タンパク阻害薬、食欲抑制薬、アンジオテンシン変換酵素阻害 薬、中性エンドペプチダーゼ阻害薬、アンジオテンシンII受容体拮抗薬、エ ンドセリン変換酵素阻害薬、エンドセリン受容体アンタゴニスト、利尿薬、カ ルシウム拮抗薬、血管拡張性降圧薬、交換神経遮断薬、中枢性降圧薬、α,ーア 15 ドレナリン受容体アゴニスト、抗血小板薬、尿酸生成阻害薬、尿酸排泄促進薬 および尿アルカリ化薬からなる群より選択される少なくとも1種の薬剤の使用。 39. 耐糖能異常者または空腹時血糖異常者の糖尿病への移行阻止用の医薬 組成物を製造するための、薬物群(A)請求項1~18の何れかに記載のピラ ゾール誘導体またはその薬理学的に許容される塩、或いはそれらのプロドラッ 20 グ、および薬物群(B)インスリン感受性増強薬、糖吸収阻害薬、ビグアナイ ド薬、インスリン分泌促進薬、SGLT2活性阻害薬、インスリン又はインス リン類縁体、グルカゴン受容体アンタゴニスト、インスリン受容体キナーゼ刺 激薬、トリペプチジルペプチダーゼ І І 阻害薬、ジペプチジルペプチダーゼ І V阻害薬、プロテインチロシンホスファターゼー1B阻害薬、グリコゲンホス 25 ホリラーゼ阻害薬、グルコース-6-ホスファターゼ阻害薬、フルクトース-ビスホスファターゼ阻害薬、ピルビン酸デヒドロゲナーゼ阻害薬、肝糖新生阻 害薬、D-カイロイノシトール、グリコゲン合成酵素キナーゼ-3阻害薬、グ

ルカゴン様ペプチドー1、グルカゴン様ペプチド1ー類縁体、グルカゴン様ペ プチドー1アゴニスト、アミリン、アミリン類縁体、アミリンアゴニスト、ア ルドース還元酵素阻害薬、終末糖化産物生成阻害薬、プロテインキナーゼC阳 害薬、アーアミノ酪酸受容体アンタゴニスト、ナトリウムチャンネルアンタゴ ニスト、転写因子NF-κB阻害薬、脂質過酸化酵素阻害薬、N-アセチル化 -α-リンクト-アシッドージペプチダーゼ阻害薬、インスリン様成長因子-I、血小板由来成長因子、血小板由来成長因子類緣体、上皮増殖因子、神経成 長因子、カルニチン誘導体、ウリジン、5-ヒドロキシ-1-メチルヒダント イン、EGB-761、ビモクロモル、スロデキシド、Y-128、止瀉薬、 **10** 瀉下薬、ヒドロキシメチルグルタリルコエンザイムA還元酵素阻害薬、フィブ ラート系化合物、 β_3 ーアドレナリン受容体アゴニスト、アシルコエンザイムA: コレステロールアシル基転移酵素阻害薬、プロブコール、甲状腺ホルモン受容 体アゴニスト、コレステロール吸収阻害薬、リパーゼ阻害薬、ミクロソームト リグリセリドトランスファープロテイン阻害薬、リポキシゲナーゼ阻害薬、カ ルニチンパルミトイルトランスフェラーゼ阻害薬、スクアレン合成酵素阻害薬、 15 低比重リポ蛋白受容体増強薬、ニコチン酸誘導体、胆汁酸吸着薬、ナトリウム 共役胆汁酸トランスポーター阻害薬、コレステロールエステル転送タンパク阻 害薬、食欲抑制薬、アンジオテンシン変換酵素阻害薬、中性エンドペプチダー ゼ阻害薬、アンジオテンシンII受容体拮抗薬、エンドセリン変換酵素阻害薬、 エンドセリン受容体アンタゴニスト、利尿薬、カルシウム拮抗薬、血管拡張性 20 降圧薬、交換神経遮断薬、中枢性降圧薬、α,ーアドレナリン受容体アゴニスト、 抗血小板薬、尿酸生成阻害薬、尿酸排泄促進薬および尿アルカリ化薬からなる 群より選択される少なくとも1種の薬剤の使用。

40. 一般式

$$R^{6}$$
 R^{5}
 $X-Y^{1}-N$
 Z^{1}
 R^{12}
 R^{11}

〔式中、

5

10

15

 R^{11} は水素原子、 C_{1-6} アルキル基、 C_{2-6} アルケニル基、保護基を有していてもよいとドロキシ(C_{2-6} アルキル)基、 C_{3-7} シクロアルキル基、 C_{3-7} シクロアルキル (C_{1-6} アルキル)基、置換基としてハロゲン原子、保護基を有していてもよい水酸基、保護基を有していてもよいアミノ基、 C_{1-6} アルキル基および C_{1-6} アルコキシ基から選択される同種または異種の基を $1\sim3$ 個有していてもよい水酸基、保護基を有していてもよいアリール基、または環置換基としてハロゲン原子、保護基を有していてもよい水酸基、保護基を有していてもよいアミノ基、 C_{1-6} アルキル基および C_{1-6} アルコキシ基から選択される同種または異種の基を $1\sim3$ 個有していてもよいアリール(C_{1-6} アルキル)基であり:

 Q^2 および T^2 はどちらか一方が2, 3, 4, 6 ーテトラーOーアセチルー β ー Dーグルコピラノシルオキシ基、2, 3, 4, 6 ーテトラーOーピパロイルー β ー D ーグルコピラノシルオキシ基、2, 3, 4, 6 ーテトラーOーアセチル ー β ー D ー ガラクトピラノシルオキシ基または2, 3, 4, 6 ーテトラーOー ピバロイルー β ー D ー ガラクトピラノシルオキシ基であり、他方が C_{1-6} アルキル基、 ハロ(C_{1-6} アルキル)基、 C_{1-6} アルコキシ(C_{1-6} アルキル)基または C_{8-7} シクロアルキル基であり;

 R^{12} は水素原子、ハロゲン原子、保護基を有していてもよい水酸基、 C_{1-6} アル キル基、 C_{1-6} アルコキシ基、 C_{1-6} アルキルチオ基、ハロ(C_{1-6} アルキル)基、ハロ(C_{1-6} アルコキシ)基、 C_{3-7} シクロアルキル(C_{2-6} アルコキシ)基、 C_{3-7} シクロアルキル(C_{2-6} アルコキシ)基、または $-A-R^{1A}$ (式中のAは単結合、酸素原子、メチレン基、エチレン基、 $-OCH_2$ -または $-CH_2O$ -であり; R^{1A} は C_{3-7} シ

クロアルキル基、 C_{2-6} へテロシクロアルキル基、置換基としてハロゲン原子、保護基を有していてもよい水酸基、保護基を有していてもよいアミノ基、 C_{1-6} アルキル基、 C_{1-6} アルコキシ基、 C_{2-6} アルケニルオキシ基、ハロ(C_{1-6} アルキル)基、保護基を有していてもよいヒドロキシ(C_{1-6} アルキル)基、保護基を有していてもよいカルボキシ基、 C_{2-7} アルコキシカルボニル基、シアノ基およびニトロ基から選択される同種または異種の基を $1\sim3$ 個有していてもよいアリール基、または置換基としてハロゲン原子および C_{1-6} アルキル基から選択される基を有していてもよいヘテロアリール基である)であり;

Xは単結合、酸素原子または硫黄原子であり;

10 Y^1 は保護基を有していてもよい水酸基で置換されていてもよい C_{1-6} アルキレン基、または C_{2-6} アルケニレン基であり;

 Z^{1} は $-R^{18}$ 、 $-COR^{16}$ 、 $-SO_{2}R^{16}$ 、 $-CON(R^{10})$ R^{18} 、 $-SO_{2}NHR^{19}$ または $-C(=NR^{16})$ $N(R^{18})$ R^{11} であり;

 R^{16} は置換基としてハロゲン原子、保護基を有していてもよい水酸基、保護基 を有していてもよいアミノ基、 C_{1-6} アルキルスルホニルアミノ基、 C_{1-6} アルキル 基および C_{1-6} アルコキシ基から選択される同種または異種の基を $1\sim 3$ 個有していてもよいアリール基、置換基としてハロゲン原子、保護基を有していてもよいアミノ基および C_{1-6} アルキル基から選択される基を有していてもよいヘテロアリール基または下記の置換基群(i i) から選択される同種または異種の 基を $1\sim 5$ 個有していてもよい C_{1-6} アルキル基であり;

R¹⁴、R¹⁸、R¹⁰、R¹⁸およびR¹⁷は同一でも異なっていてもよく、それぞれ、水 素原子、置換基としてハロゲン原子、保護基を有していてもよい水酸基、保護 基を有していてもよいアミノ基、C₁₋₆アルキルスルホニルアミノ基、C₁₋₆アルキ ル基およびC₁₋₆アルコキシ基から選択される同種または異種の基を1~3個有 していてもよいアリール基、置換基としてハロゲン原子、保護基を有していて もよいアミノ基およびC₁₋₆アルキル基から選択される基を有していてもよいへ テロアリール基または下記の置換基群(i i)から選択される同種または異種 の基を1~5個有していてもよいC₁₋₆アルキル基であるか、R¹⁴およびR¹⁸は両

15

20

者が結合して隣接する窒素原子と共に、置換基として保護基を有していてもよい水酸基、カルバモイル基、C₁₋₆アルキル基、オキソ基、カルバモイル(C₁₋₆アルキル)基、保護基を有していてもよいヒドロキシ(C₁₋₆アルキル)基および C₁₋₆アルキルスルホニルアミノ(C₁₋₆アルキル)基から選択される基を有していてもよいC₂₋₆環状アミノ基を形成するか、或いはR^{1D}およびR^{1E}は両者が結合して隣接する窒素原子と共に、置換基として保護基を有していてもよい水酸基、カルバモイル基、C₁₋₆アルキル基、オキソ基、カルバモイル(C₁₋₆アルキル)基、保護基を有していてもよいヒドロキシ(C₁₋₆アルキル)基およびC₁₋₆アルキルスルホニルアミノ(C₁₋₆アルキル)基から選択される基を有していてもよいC₂₋₆環状アミノ基を形成し;

 R^{16} 、 R^{11} および R^{11} は同一でも異なっていてもよく、それぞれ、水素原子、シアノ基、カルバモイル基、 C_{2-7} アシル基、 C_{2-7} アルコキシカルボニル基、アリール(C_{3-7} アルコキシカルボニル)基、ニトロ基、 C_{1-6} アルキルスルホニル基、スルファミド基、カルバミミドイル基または下記の置換基群(i i) から選択される同種または異種の基を $1\sim5$ 個有していてもよい C_{1-6} アルキル基であるか、 R^{16} および R^{11} が結合してエチレン基を形成するか、或いは R^{11} および R^{11} は両者が結合して隣接する窒素原子と共に、置換基として保護基を有していてもよい水酸基、カルバモイル基、 C_{1-6} アルキル基、オキソ基、カルバモイル(C_{1-6} アルキル)基、保護基を有していてもよいヒドロキシ(C_{1-6} アルキル)基および C_{1-6} アルキルスルホニルアミノ(C_{1-6} アルキル)基から選択される基を有していてもよい C_{2-6} 環状アミノ基を形成し、 R^3 、 R^5 および R^6 は同一でも異なっていてもよく、それぞれ、水素原子、ハロゲン原子、 C_{1-6} アルキル基または C_{1-6} アルコキシ基であり;

置換基群(i i)は、保護基を有していてもよい水酸基、 C_{1-6} アルコキシ基、 C_{1-6} アルキルチオ基、保護基を有していてもよいアミノ基、保護基を有していてもよいモノまたはジ(C_{1-6} アルキル)アミノ基、保護基を有していてもよいモノまたはジ〔ヒドロキシ(C_{1-6} アルキル)〕アミノ基、ウレイド基、スルファミド基、モノまたはジ(C_{1-6} アルキル)ウレイド基、モノまたはジ(C_{1-6} アルキル)スル

15

20

25

259 ファミド基、C₂₋₇アシルアミノ基、C₁₋₆アルキルスルホニルアミノ基、C₁₋₆アル キルスルホニル基、保護基を有していてもよいカルポキシ基、C2-7アルコキシカ ルポニル基、-CON(R") R"(式中のR"およびR"は同一でも異なってい てもよく、それぞれ、水素原子、または置換基として保護基を有していてもよ い水酸基、保護基を有していてもよいアミノ基、保護基を有していてもよいモ ノまたはジ(C₁₋₆アルキル)アミノ基、保護基を有していてもよいモノまたはジ 〔ヒドロキシ(C₁₋₆アルキル)〕アミノ基、ウレイド基、モノまたはジ(C₁₋₆ アルキル)ウレイド基、C₂₋₇アシルアミノ基、C₁₋₆アルキルスルホニルアミノ基 およびカルバモイル基から選択される同種または異種の基を1~3個有してい てもよいC₁₋₆アルキル基であるか、或いはR¹¹およびR¹¹は両者が結合して隣接 する窒素原子と共に、置換基として保護基を有していてもよい水酸基、カルバ モイル基、C₁₋₆アルキル基、オキソ基、カルバモイル(C₁₋₆アルキル)基、保護 基を有していてもよいヒドロキシ (C1.gアルキル) 基およびC1.gアルキルスルホ ニルアミノ(C₁₋₆アルキル)基から選択される基を有していてもよいC₂₋₆環状ア ミノ基を形成する〕、環置換基としてハロゲン原子、保護基を有していてもよ い水酸基、保護基を有していてもよいアミノ基、C₁₋₆アルキル基およびC₁₋₆アル コキシ基から選択される同種または異種の基を1~3個有していてもよいアリ ール(C₁₋₆アルコキシ)基、環置換基としてハロゲン原子、保護基を有していて もよい水酸基、保護基を有していてもよいアミノ基、C1-6アルキル基およびC1-6 アルコキシ基から選択される同種または異種の基を1~3個有していてもよい アリール(C₁₋₆アルキルチオ)基、C₃₋₇シクロアルキル基、C₂₋₆ヘテロシクロア ルキル基、置換基としてハロゲン原子、保護基を有していてもよい水酸基、保 護基を有していてもよいアミノ基、C₁₋₆アルキルスルホニルアミノ基、C₁₋₆アル キル基およびC1-6アルコキシ基から選択される同種または異種の基を1~3個 有していてもよいアリール基、置換基としてハロゲン原子、保護基を有してい てもよいアミノ基およびC1-6アルキル基から選択される基を有していてもよい ヘテロアリール基、置換基として保護基を有していてもよい水酸基、カルバモ

イル基、C₁₋₆アルキル基、オキソ基、カルバモイル(C₁₋₆アルキル)基、保護基

を有していてもよいヒドロキシ (C_{1-6} アルキル) 基および C_{1-6} アルキルスルホニルアミノ (C_{1-6} アルキル) 基から選択される基を有していてもよい C_{2-6} 環状アミノ基、および置換基として C_{1-6} アルキル基を有していてもよい C_{1-4} 芳香族環状アミノ基である)

5 で表されるピラゾール誘導体またはその塩。



Internal application No.
PCT/JP03/10551

			PCT/JP	03/10551	
Int.	IFICATION OF SUBJECT MATTER C1 ⁷ C07H17/02, A61K31/7056, 31, 31/7072, 31/737, 38/00, 38 A61P3/04, 3/06, 3/10, 5/48 of International Patent Classification (IPC) or to both nat	/26, 38/27, , 7/10, 9/0 ⁴	38/28, 45/0 1, 9/10, 9/1	00,	
	S SEARCHED .			· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) Int.Cl ⁷ C07H17/02, A61K31/7056, 31/10, 31/205, 31/37, 31/4166, 31/7072, 31/737, 38/00, 38/26, 38/27, 38/28, 45/00, A61P3/04, 3/06, 3/10, 5/48, 7/10, 9/04, 9/10, 9/12,					
	ion searched other than minimum documentation to the				
Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used) REGISTRY (STN), CAPLUS (STN), CAOLD (STN)					
C. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT				
Category*	Citation of document, with indication, where app	propriate, of the relev	ant passages	Relevant to claim No.	
A	WO 02/36602 A1 (Ajinomoto Co 10 May, 2002 (10.05.02), & AU 2002010990 A & EP	., Inc.),		1-28,32-35, 38-40	
А	EP 1213196 A1 (KISSEI PHARMA 12 June, 2002 (12.06.02), & WO 01/16147 A1 & BR & NZ 517439 A & NO & BG 106451 A & ZA	2000013667	A	1-28,32-35, 38-40	
A	WO 02/053573 A1 (KISSEI PHAR LTD.), 11 July, 2002 (11.07.02), & EP 1354888 A1 & NO			1-28,32-35, 38-40	
× Furth	er documents are listed in the continuation of Box C.	See patent fa	mily annex.		
* Special categories of cited documents: "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier document but published on or after the international filing date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed		priority date ar understand the "X" document of proconsidered now step when the document of proconsidered to incombined with combination by document men	cument published after the international filing date or date and not in conflict with the application but cited to and the principle or theory underlying the invention in of particular relevance; the claimed invention cannot be red novel or cannot be considered to involve an inventive en the document is taken alone into f particular relevance; the claimed invention cannot be red to involve an inventive step when the document is ed with one or more other such documents, such ation being obvious to a person skilled in the art and member of the same patent family		
28 0	actual completion of the international search October, 2003 (28.10.03)		the international sear mber, 2003		
	mailing address of the ISA/ anese Patent Office	Authorized officer			

Telephone No.

Facsimile No.



Internation No.
PCT/JP03/10551

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.	
A	Jane DYER et al., Sugar analogues as potential inhibitors of the intestinal Na ⁺ /glucose cotransporter(SGLT1), Biochemical Society Transactions, 1998, Vol.26, No.2, page S180	1-28,32-35, 38-40	
	- <u>X</u> =		



Internal application No.
PCT/JP03/10551

Continuation of A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER (International Patent Classification (IPC))

Int.Cl⁷ 19/06, 43/00

(According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC)

Continuation of B. FIELDS SEARCHED

Minimum Documentation Searched(International Patent Classification (IPC))

Int.Cl⁷ 19/06, 43/00

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)



Box I Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 2 of first sheet) This international search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons: 1. X Claims Nos.: 29 to 31, 36, 37 because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely: The inventions as set forth in claims 29 to 31, 36, 37 are relevant to methods for treatment of the human body by therapy. Claims Nos.: because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically: Claims Nos.: because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a). Box II Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 3 of first sheet) This International Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows: As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims. As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee. As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.: No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.: The additional search fees were accompanied by the applicant's protest. Remark on Protest No protest accompanied the payment of additional search fees.

国際調査

A. 発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC))

Int. C1⁷ C07H17/02, A61K31/7056, 31/10, 31/205, 31/37, 31/4166, 31/7072, 31/737, 38/00, 38/26, 38/27, 38/28, 45/00, A61P3/04, 3/06, 3/10, 5/48, 7/10, 9/04, 9/10, 9/12, 19/06, 43/00

B. 調査を行った分野

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

Int. C1' C07H17/02, A61K31/7056, 31/10, 31/205, 31/37, 31/4166, 31/7072, 31/737, 38/00, 38/26, 38/27, 38/28, 45/00, A61P3/04, 3/06, 3/10, 5/48, 7/10, 9/04, 9/10, 9/12, 19/06, 43/00

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、調査に使用した用語)

REGISTRY (STN), CAPLUS (STN), CAOLD (STN)

C. 関連すると認められる文献				
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号		
A	WO 02/36602 A1 (味の素株式会社) 2002.05.10 & AU 2002010990 A & EP 1338603 A1	1–28, 32–35, 38–40		
A	EP 1213196 A1 (KISSEI PHARMACEUTICAL CO., LTD.) 2002.06.12 & WO 01/16147 A1 & BR 2000013667 A & NZ 517439 A & NO 2002000968 A & BG 106451 A & ZA 2002001991 A	1-28, 32-35, 38-40		
A	WO 02/053573 A1 (キッセイ薬品工業株式会社) 2002.07.11 & EP 1354888 A1 & NO 2003002909 A	1-28, 32-35, 38-40		
マ の棚の徳	シアナ 大井 杉 阿米 ナンフィンス アー・ファー・ファー・ファー・ファー・ファー・ファー・ファー・ファー・ファー・ファ	1年・李四		

X C欄の続きにも文献が列挙されている。

□ パテントファミリーに関する別紙を参照。

- * 引用文献のカテゴリー
- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す
- 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 以後に公表されたもの
- 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 文献(理由を付す)
- 「〇」口頭による開示、使用、展示等に盲及する文献
- 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

- の日の後に公表された文献
- 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって 出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論 の理解のために引用するもの
- 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
- 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの
- 「&」同一パテントファミリー文献

国際調査を完了した日

28.10.03

国際調査報告の発送日

11.11.03

国際調査機関の名称及びあて先

日本国特許庁(ISA/JP) 郵便番号100-8915

東京都千代田区霞が関三丁目4番3号

特許庁審査官(権限のある職員) 中木 亜希

る職員)(ごご

4 P | 9 2 8 2

電話番号 03-3581-1101 内線 3492

C (続き) .	関連すると認められる文献	
引用文献の		関連する 請求の範囲の番号
<u>カテゴリー*</u> A	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示 Jane DYER, et al., Sugar analogues as potential inhibitors of the intestinal Na ⁺ /glucose co-transporter(SGLT1), Biochemical Society Transactions, 1998, Vol. 26, No. 2, p. S180	1-28, 32-35, 38-40
	·	
·		

第I欄	請求の範囲の一部の調査ができないときの意見(第1ページの2の続き)	
法第8 <i>条</i> 成しなか	第3項 (PCT17条(2)(a)) の規定により、この国際調査報告は次の理由により請求の範囲の一部について作いた。	
1. X	請求の範囲 <u>29-31,36,37</u> は、この国際調査機関が調査をすることを要しない対象に係るものである。 つまり、	
	請求の範囲29-31,36及び37に記載された発明は、治療による人体の処置方法 に関するものである。	
2. 🗌	請求の範囲は、有意義な国際調査をすることができる程度まで所定の要件を満たしていない国際出願の部分に係るものである。つまり、・	
3. 🗌	請求の範囲は、従属請求の範囲であってPCT規則6.4(a)の第2文及び第3文の規定に 従って記載されていない。	
第Ⅱ欄	発明の単一性が欠如しているときの意見(第1ページの3の続き)	-
次にえ	述べるようにこの国際出願に二以上の発明があるとこの国際調査機関は認めた。	
1.	出願人が必要な追加調査手数料をすべて期間内に納付したので、この国際調査報告は、すべての調査可能な請求 の範囲について作成した。	
2. 🗌	追加調査手数料を要求するまでもなく、すべての調査可能な請求の範囲について調査することができたので、追 加調査手数料の納付を求めなかった。	:
3. 🗌	出願人が必要な追加調査手数料を一部のみしか期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、手数料の納付のあった次の請求の範囲のみについて作成した。	
4.	出願人が必要な追加調査手数料を期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、請求の範囲の最初に記載されている発明に係る次の請求の範囲について作成した。	25
追加調	査手数料の異議の申立てに関する注意 □ 追加調査手数料の納付と共に出願人から異議申立てがあった。 □ 追加調査手数料の納付と共に出願人から異議申立てがなかった。	
	ユニルト切れ、日、デージ、アイソノがコリーに、フマヤレコルタノミャー・ンフマドル・コート・マー・ス・ペー・ス・パー・フィー・コート	-